MEDIZIN UND CHEMIE

Abhandlungen

aus den Medizinisch-chemischen Forschungsstätten der I.G. Farbenindnstrie Aktiengesellschaft

»Boyer Maister Lucius «



Unter dem Titel "MEDIZIN UND CHEMIE" veröffentlichen wir zum erstenmal eine Reihe zusammenfassender Arbeiten aus unseren Medizinisch-ehemischen Forsehungsstätten. Damit erfüllen wir zugleich einen uns eft geäußerten Wunseh, weiteren medizinischen Kreisen eine nähere Kenntnis von der in unseren Laheraterien geleisteten Arheit zu vermitteln.

Der verliegende Band kann in seiner räumlichen Begrenzung nur einen Ausschnitt aus diesen Arbeiten gehen. Er sell aber gleichzeitig den Beweis erbringen, daß die Auffindung von Arzneistoffen nur durch wissenschaftliche Ferschungsarbeit müglich ist, die sich um se fruchtbarer auswirken wird, je enger die Zusammenarbeit zwischen den einzelnen medizinischen und ehemischen Laboratorien ist

Leverkusen a, Rh. Januar 1933. Pharmazeutische Abteilung L. G. Farbenindnstrie AG



INHALTSVERZEICHNIS

H, Hörlein	Medizin und Chemio	7
C. L. Lautenschläger	Die Erforschung von Naturstoffen für die Schaffung wertvofler Arzneimittel	26
L. Benda	Chemotherapentische Akridinpräparate	45
W. Schulemann	Chemische Konstitution und Wirkung von Arzneistoffen	53
F. Laquer	Wege und Ziele der Vitaminforschung	61
R. Breling	Die Entwicklung der Lehre von der Immunität	75
R. Schnitzer	Die Entwicklung der Chemotherapie bakterieller Infektionen	85
W. Kihuth	Die fmmunität bei Protozoen-Erkrankungen	99
H. Schmidt-Elberfeld	Zur vergleichenden Betrachtung chemo- therapeutisch wirksamer Elemente	111
G. Domagk	Neuerungen auf dem Gebiete der histologischen Technik	126
H. Schmidt-Marburg	Die heutigen Methoden der Diphtherie- bekämpinng	137
O. Schaumann	Suprarenin und verwandte Verbindungen fur die Lokalanaesthesie	158
M. Bockmuhl	Antípyretica und Analgetica der Pyrazolonreihe	169
H. Weese	Aus der Entwicklung der Schlafmittelsynthese	190
R. Rigler	Chemisch-physiologische Grundlagen der Arheitshyperämie	198
F. Schönhöfer	Studien in der Reihe der Chinaalkaloide	207
R. Fußgånger	Die Standardisierung des männlichen Sexual- hormons	213
O. Wagner	Biologische Grundlagen zur experimentellen Therapie der Wurmkrankheiten	227



MEDIZIN UND CHEMIE

PROF. DR. PHIL, DR. BIED, h. c. H. HÖRLEIN Wuppertal-Elberfeld

Als ich ver Jahresfrist die Aufgabe übernemmen habe, auf der diesjährigen Tagung über mederne Zusammenhänge zwischen Medizin und Chemie zu referieren, habe ich mit Absicht einen allgemeinen Titel gewählt, um die Freiheit zu haben, über derzelt aktuelle Fragen zu sprechen.

Seit jeher ist die Chemie neben der Pbysik und anderen Naturwissenschaften einer der Grundpfeiler der Medizin gewesen, aber noch zu keiner Zeit bat die Chemie — seweit ich sehen kann — medizinisches Denken und Handeln in so weitem Ausmaß beeinflußt wie heute. Und umgekehrt, noch nie zuver haben medizinische Probleme so sehr die Chemiker interessiert wie in unseren Tagen. Man braucht z. B. nur einen Blick auf das diesjährige Tagnngsprogramm der Gesellschaft Deutscher Naturforscher und Ärzte zu werfen, um das zu erkennen. Ein Hauptthema der gemeinsam mit verschiedenen medizinischen Abteilungen tagenden Fachgruppe für Chemie bildet die Biologie und Chemie der Sexnalhormone, und die Referenten für dieses Thema, die Herren Butenandt und Zondek, sind bezeichnender-

Vortrag gehalten auf der Tagung der Gesellschaft Deutscher Katurforscher und Aerzte in Wierbaden am 28, September 1932,

weise ein organischer Chemiker und ein Frauenkliniker. Wohl in allen deutschen Frauenkliniken werden heute chemische Fragestellungen durchdacht und bearbeitet, und ich glaube nicht zuviel zu sagen, wenn ich behaupte, daß durch die Lehre von den Hormonen die Gynäkologie einen ganz neuen wissenschaftlichen Impuls bekommen hat, während noch vor einigen Jahren mehr die klinische und die technische Seite dieses Lehrfachs im Vordergrund stand. Umgekehrt suchen nun die Chemiker tiefer als früher in medizinische Denkweise einzudringen. Anf manchen Universitäten ist die Physiologie als offizielles Prüfungsfach für das chemische Doktorexamen zugelassen und an einigen chemischen Universitätsinstituten werden jetzt pharmakologische und physiologische Versuche an Ort und Stelle ausgeführt. Überall werden neue Gelegenheiten für die Zusammenarheit von Mediziner und Chemiker geschaffen. In Heidelberg wurde das Kaiser-Wilhelm-Institut für Medizinische Forschung errichtet und in Großbritannien ist unter der Leitung des Privy Council for Medical Research eine umfassende Organisation entstanden, die alle Zweige medizinischer Forschung, insbesondere auch die Zusammenarbeit zwischen Mediziner und Chemiker auf Universitäten und in besonderen Instituten bei physiologischen, biochemischen und chemotherapeutischen Fragestellungen in großzügiger Weise unterstützt und fördert. Glücklicherweise ist auch die deutsche Chemie auf die Beschäftigung mit medizinischen Problemen gut vorbereitet. Schon immer hat die Untersuchung physiologisch wichtiger Roh- und Stoffwechselprodukte das Interesse unserer besten organischen Chemiker gefunden. Um nur einige Namen zu nennen, möchte ich an die Arbeiten von Emil Fischer über Zuckerarten und Eiweißstoffe, von Willstätter über Fermente, von Wieland über Gallensäuren, von Windaus über Sterine und von Hans Fischer über den Blut- und Gallenfarbstoff erinnern. Viele von Ihnen werden den glänzenden Vortrag von Hans Fischer über Hämin, Bilirubin und ... rine und den

medizinischen Parallelvortrag von Borst über die Morphologie der Porphyrine auf der letzten Königsberger Tagung in bester Erinnerung behalten haben.

Diese Liste macht natürlich auf Vollständigkeit keinen Anspruch. Es ist praktisch unmöglich, in einem kurzen Vortrag alle dio Gebieto zu berücksichtigen, die heute das Interesse der Mediziner und Chemiker gleichmäßig erwecken, sei es, daß sie, wie z. B. die Untersuchungen über kristallisierte Enzyme oder über Glykolyse und Atmung noch zu keinerlei praktischen Konsequenzen geführt haben, sei es, daß sie gleich den Arbeiton über Muskelkontraktion und körpereigene Kreislaufstoffe dem Internisten neue Waffen am Krankenbett in die Hand gegeben haben.

Wenn früher die klassische pharmazeutische Chemie die Hauptmittlerin zwischen Medizin und Chemie war, so traten im Laufe der Zeit die physiologische Chemie und die Chemotherapie als sieh selbständig entwickelnde Forschungs- und Lehrfächer in die Erseheinung. Die Bindungen zwisehen Mediziner und Chemiker in diesen drei Disziplinen waren und sind nun ganz versehiedene. Die pharmazeutische Chemie hat ihre Wurzeln in der ehemisehen Bearbeitung natürlieher Arzneistoffe, woran sieh später die Herstellung der synthetischen Heilmittel ansehloß und ihren Borührungspunkt mit der Medizin in der Pharmakologie, jener Wissenschaft, die die qualitative und quantitative Auswertung dieser natürliehen und künstlichen Heilmittel im experimentellen Vorsueh durchzuführen hat. Prüferin in letzter Instanz und Nutznießerin dessen, was der Anwendung am kranken Mensehen für wert befunden wurde, blieh und bleibt die klinische Medizin

Viel enger sind die Bindungen zwisehen Mediziner und Chemiker bei der Chemotherapie. Die Horausarbeitung des notwendigen Testobjekts, das für die serienweise Erprobung ehemiseher Substanzen geeignet ist, einerseits und die Herstellung dieser Substanzen und ihre Variation je nach dem Ergebnis des experimentellen Versuchs und der sich

anschließenden klinischen Erprobung andererseits führen mit Notwendigkeit zu einer engen Zusammenarbeit von Mediziner und Chemiker. Auf Grund unserer eigenen Erfahrungen bei der Anffindung neuer Tropenheilmittel glaube ich sagen zn können. daß der Mediziner der erfolgreichste Chemotherapeut bei der Schaffung neuer spezifischer Heilmittel sein wird, der die besten Chemiker zu seiner Verfügung hat und daß die Chemiker mit der größten Aussicht anf Erfolg an die Synthese derartiger Substanzen herangehen können, die das Glück haben, mit einem in der Auffindung und Ansarbeitung neuer Testobjekte erfolgreichen Mediziner znsammenzuarbeiten. Ehrlich, der Gründer der Chemotherapie, war nicht nur ein ausgezeichneter Mediziner, er verfügte darüber hinaus über beträchtliche chemische Kenntnisse und hatte es außerdem verstanden, eine reibungslose Zusammenarbeit seines Laboratoriums mit tüchtigen Chemikern sicherzustellen. In den angelsächsischen Ländern hat sich neuerdings für eine derartig organisierte Zusammenarbeit an großen Problemen, deren Lösung über die Kräfte eines einzelnen Forschers und über den Rahmen einer Wissenschaft hinausgeht, die Bezeichnung team work eingebürgert, während man den Organisator einer derartigen Gemeinschaftsarbeit, in dessen Hand alle Fäden zusammenlaufen, als den leader of the team hezeichnet. Diese Ausdrücke stammen an sich aus der Sportsprache, sind aber in Amerika und England jetzt auch in wissenschaftlichen Kreisen allgemein üblich geworden, speziell auch für die Zusammenarbeit im biologischen Grenzgebiet.

Außerordentlich verschieden liegen die Beziehungen zwischen Mediziner und Chemiker bei der physiologischen Chemie und der chemischen Physiologie. Hier führt je nach dem Stand des betreffenden Problems bald die Klinik, hald die experimentelle Medizin, bald die Chemie. Entscheidend für die moderne Richtung auf diesem Arbeitsgebiet ist der Befund, daß die im tierischen und pflanzlichen Organismus gebildeten Stoffe nehen ihrer statischen auch eine dynamische Bedeutung hahen, daß

in Sonderfällen diese Stoffe auch pbarmakologische Wirkungen hesitzen und damit zu Heilmitteln werden. Es sind dies in erster Linie die Hormone und Vitamine. Die Problemstellungen auf diesem Gebiet gehen meist von der Klinik aus. Addison sowohl wie Minkowski waren Kliniker. Die Auffindung des Testobjektes ist dagegen in der Regel durch die experimentell arbeitende Medizin erfolgt, wie z. B. durch Banting und Best beim Insulin, durch Allen beim Brunsthormon. Die Reindarstellung der wirksamen Substanzen aus dem tierischen Ausgangsmaterial geschah dann durch physiologische oder reine Chemiker, durch Fürth beim Adrenalin, durch Kendall beim Thyroxin, durch Doisy und Butchandt bei den Sexualhormonen. Die Synthese endlich ist natürlich ganz Sache der Chemiker, Stolz hat das Adrenalin, Harington das Thyroxin aus seinen Elementen hergestellt. Oft genug gibt die chemische Reindarstellung eines Körpers wieder zu neuen medizinischen Fragestellungen Anlaß. Es sei nur an die nach Tausenden zählenden Publikationen erinnort, die sieh an die Herstellung des Insulins and Thyroxins anschlossen.

Außer den Hormonen in engerem Sinn entstehen im Organismus andere pharmakologisch wirksame Stoffe, die ebenfalls ihre Auffindung der gemeinsamen Arbeit von Mediziner und Chemiker verdanken. Die pererale Lebertherapie wurde von den Bostoner Ärzten Minot und Murphy und dem physiologischen Chemiker Edein Cohn gemeinsam geschaffen. Gänßlen, der als erster eine erfolgreiche Injektionstherapie mit Leberpräparaten angab, ist ebenfalls Kliniker. Für den reinen Chemiker fehlt auf diesem Gebiet noch die richtige Betätigungsmöglichkeit, weil noch kein geeignetes Testobjekt vorliegt, das es ermöglicht, in großen Versuchsreihen festzustellen, in welcher Fraktion jeweils das wirksame Prinzip vorhanden ist. Es liegt hier eine dankhare Aufgabe für die experimentelle Medizin vor.

Bei dem Pankreaskreislaufhormon arbeitete von vornherein der Mediziner Frey mit dom Chemiker Kraut zusammen, untersuchen, nachdem durch Went und Kögl aus Utrecht schon auf dieser Tagung in der chemischen Abteilung über die Bedeutung und die Chemie des Wuchsstoffes der Pflanze berichtet wird.

Dieselbe Entwicklung wie heim antineuritischen Vitamin findet man bei den anderen Vitaminen wieder. Kliniker, experimentelle Mediziner und Chemiker aller Kulturnationen arbeiten an der Lösung dieser Fragen. Beim A-Vitamin stehen z. Zt. die chemischen Forschungen im Vordergrund, nachdem es durch den experimentellen Versuch sichergestellt ist, daß man mit dem in der Natur weit verbreiteten und relativ leicht in kristallisiertem Zustand darstellbaren Carotin eine Vitamin A-Wirkung erhält. Es sind vor allem die Chemiker v. Euler, Karrer und Kuhn, deneu wir den raschen Fortschritt unserer Erkenntnisse auf diesem Gebiet verdanken.

Beim antiskorbutischen C-Vitamin, das im vergangenen Jahr als Narkotinabkömmling angesprochen wurde, zeigen kritische Nachprüfungen, wie sie heispielsweise kürzlich von Dalmer und Moll aus dem wissenschaftlichen Laboratorium der Firma Merck in Darmstadt veröffentlicht worden sind, wie wichtig die Verbindung von chemischer Forschung mit exakt arbeitenden Tierversuchen ist, wenn man sich vor übereilten Schlußfolgerungen sichern will. Die Frage der chemischen Natur des Vitamin C muß als noch im Fluß befindlich betrachtet werden.

Was das antirachitische Vitamin angelt, so verdankt man die grundlegende Erkenntnis, daß es sich bei der Rachitis um eine Mangelkrankheit handelt, gleichfalls einem Arzt, dem Engländer Mellanby. Die Ausarheitung der Rattenrachitis als Testobjekt ist das Verdienst amerikanischer Physiologeu, speziell von Mc Collum in Baltimore. Die therapeutische Bedeutung des ultravioletten Lichts bei der Behandlung der kindlichen Rachitis wurde von dem Berliner Arzt Huldschinsky erkannt, die antirachitische Aktivierbarkeit von Nahrungs- und

Futtermitteln ungefähr zu gleicher Zeit durch den New Yorker Pädiater Hess und den physiologischen Chemiker Steenbock in Madison. Bald war festgestellt, daß es die unverseifbaren Bestandteile der Fette und Öle, die Sterine, waren, denen die Aktivierharkeit durch ultraviolettes Licht zukommt, und nun setzte ein lebhafter Wettkampf amerikanischer, englischer und deutscher Chemiker um die Auffindung des eigentlieben Provitamins und des daraus durch Ultraviolettbestrahlung herstellbaren antirachitischen Faktors ein. Als Provitamin ist seit Jahren das Ergosterin bekannt. Um die Auseinanderfraktionierung des daraus durch ultravioletto Bestrablung erhältliehen Gemisches und die Reindarstellung des in diesem Gemisch enthaltenen autirachitisch wirksamen Stoffes haben sieh neben den Chemikern des National Institute for Medical Research in London in erster Linio Windaus und seino Schulo verdient gemacht, und es war dann auch ein Schüler von Windaus, der in nuserem hiochemischen Lahoratorium tätige Linsert, dem es in enger Zusammenarbeit mit seinem früheren Lehrer als erstom gelungen ist, den antirachitisch aktiven Stoff in reiner kristallisierter Form zu gewinnen, was kurz nachher auch in London auf anderem Wege zustando gehracht wurde. Immerhin fehlt in dieser Untersuchungsreihe noch der Schlußstein, nämlich der direkte Vergleich dieses synthetisch hergestellten antirachitischen Vitamins mit dem aus Lebertran isolierten antiraebitisch wirksamen Stoff. Solango dieser Vergleich aussteht, muß die Frage als eino offene behaudelt werden, ob das synthetisch herstellbare Vitamin absolut identisch ist mit dem antirachitischen Faktor des Lebertrans oder nieht. Für den Kinderkliniker ist jedenfalls mit der Herstellung des kristallisierten synthetischen Vitamins D die Frage einer oxakten Desierung bei Rachitis erledigt. Wie aber hinter jedem der Lösung zugeführten Teilproblem sofort eino ganze Anzahl neuer Fragestellungen auftauchen, so auch bier: Was ist der Grund, daß ein durch Lichtenergie strukturell veränderter, dem Ergosterin isomerer

Körper entgegen dem Ausgangsmaterial und den Zwischenprodukten dieser Umwandiung, dem Lumisterin und Tachysterin, eine derart enorme Wirkung bei Rachitis ausüht, wo ist der Angriffspunkt dieser Wirkung, wio ist ihr Mechanismus?

So laufen eine ganze Anzahl von Problemstellungen, die den Mediziner und Chemiker in gleicher Weise heschäftigen. neheneinander her. Im Interesse der Übersichtlichkeit hahe ich mich hemüht, diese Linien nur schematisch und mit hreiten Strichen zu zeichnen. Die Wirklichkeit ist natürlich viel verwickelter. Vielfach kreuzen sich die von mir gestreiften Arbeitsrichtungen. Es behauptet sich selbstverständlich auch die alte synthetische, pharmazeutische Chemie neben der moderneren Erforschung der im Organismus selhst gebildeten Pharmaka. Sie kann von ihr anf neue Körpergruppen gelenkt werden. So regte beispielsweise die Konstitutionsermittlung des Adrenalins zu Synthesen in der Adrenalingruppe an, um neue gefäßwirksame Stoffe zu finden. In dieser Arbeitsrichtung liegt ebenfalls für die zukünftige Entwicklung ein aussichtsreiches Gebiet. Die Chemie kann auch hier die Geheimnisse der Natur ahzulauschen versuchen, um sie dann in selbständiger Arheit zu ühertreffen. Vielleicht üherragen später einmal synthetische Hormone und Vitamine ihre natürlichen Vorbilder so weit, wie hente echte Indanthrenfarben die von Natur gelieferten Farhstoffe, den Indigo und den Purpur der Alten.

Die einleitenden Worte des Herrn Vorsitzenden und der erste Vortrag der heutigen Sitzung galten einer Ehrnng für Robert Koch, den Altmeister der Erforschung der Infektionskrankheiten. Es sei mir daher gestattet, in der zweiten Hälfte meines Referats — und zwar gleichfalls an Hand unserer eigenen Erfahrungen — etwas ausführlicher auf die Zusammenarheit von Mediziner und Chemiker bei der Bekümpfung der Infektionskrankheiten einzugehen. Eine unendliche Arbeit liegt m. E. auf diesem Gehiet noch vor. Wohl existieren neben Impfstoffen und Scren, z. B. dem Diphtherieserum und dem

Tetanusantitoxin — deren chemische Bearheitung übrigens auch seit Jahrzehnten noch ihres Angriffs wartet und hoffentlich in absehharer Zeit mit den immer mehr verfeinerten chemischen Methoden in Angriff genommen werden kann — eine ganze Anzahl synthetischer Heilmittel, speziell auf dem Gehict der Protozoenerkrankungen. Dagegen liegt das Gehict der hakteriellen und der durch ultravisihle Vira hedingten Erkrankungen für eine Gemeinschaftsarheit von Mediziner und Chemiker noch absolut offen. Im folgenden möchto ich an zwei konkreten Beispielen zeigen, wie es auch auf dem Gebiet der Infektionskrankheiten möglich ist, durch eine solche gemeinsame Arheit immer mehr auch diese verheerenden Seuchen unter die Kontrolle der praktischen Medizin zu bringen. Meine Ausführungen gelten der Entstehung der derzeit optimalen Heilmittel gegen Kala-azar und Malaria.

Bei Kala-azar handelt es sich um eine hauptsächlich in Indien und in China epidemisch verhreitete Volksseuche, die entweder akut oder chronisch verläuft, sich durch Milz- und Leberschwellungen, Haut- und Schleimhautblutungen, gangränöse und dysenterische Erscheinungen auszeichnet, mit einer schweren Anämie verhunden ist und in fast allen Fällen mit dem Tode endet. Die Zahl der Kranken schätzte Napier in Calcutta allein in der indischen Provinz Bengalen im Jahre 1923 auf eine Million. In der Provinz Assam sollen es nicht viel weuiger gewesen sein. Wie hoch die Zahl der Erkrankungsfälle in China ist, läßt sich heutzutage auch nicht schätzungsweise beurteilen.

Die Krankheit wird durch ein Protozoon hervorgerufen, das 1903 von *Leishman* und *Donovan* fast gleiehzeitig und unabhängig als Erreger entdeckt worden ist und den Namen *Leishmania Donovani* erhalten hat.

Bis zum Jahre 1915 stand man dieser Krankheit, die außer in Indien und China auch am Mittelmeerheeken, dort namentlich bei Kindern, vorkommt, vollkommen machtles gegonüher und mußte sich mit einer rein symptematischen Therapie behelfen, die vielleicht den Kranken Linderung verschaffte, aber den Ted in fast 98 % der Fälle nicht zu verhindern vermochte. Mit Einführung der Antimentherapie in Ferm des Brechweinsteins im selben Jahre durch Rogers in Indien wurde ein tiefgreifender Wandel geschaffen.

Die Anwendung des Antimons als Heilmittel geht auf die älteste Zeit der menschlichen Kulturgeschichte zurück. Die Einführung des Antimons in die mederne Therapie, namentlich in die Chemetherapie, verdanken wir einer Beebachtung von Plimmer und Thomson im Jahre 1907, die mit Trypanosomen infizierte Ratten durch Einspritzung von Brechweinstein. wenigstens für eine gewisse Zeit, von ihren Parasiten befreit hatten. Bald darauf wurde die Heilwirkung des Brechweinsteins hei der menschlichen Schlafkrankheit und bei den verschiedensten tierischen Trypanesen entdeckt (Broden, Manson, Hornby). Im Jahre 1913 fand Vianna in Brasilien, daß die dert verhreitete Hautleishmaniese, deren Erreger in verwandtschaftlichen Beziehungen zu dem Erreger der Kala-azar steht, durch Brechweinstein beeinflußbar ist. 1915 berichteten Di Christina und Caronia in Neapel über Heilerfelge bei der Kinderleishmaniese und im selben Jahr wurde diese Therapie. wie schon gesagt, von Rogers im Hauptepidemiegebiet Britisch-Indien angewandt.

Obgleich der Erfolg in vielen Fällen ein guter war, bewegto sich die Sterblichkeit trotz der Brechweinstointherapie nech zwischen 15--25 % der zur Behandlung kommenden Fälle. Es kam hinzu, daß sich eine solcho Behandlung auf 2 bis 3 Monate erstreckto und daß der Brechweinstein von vielen Patienten sehr schlecht vertragen wurde und auch bei den geheilten Personen zu schweren gesundheitlichen Störungen führte. Hundorttausendo von Menschen konnten zwar durch den Brechweinstein gerettet werden, Zehntausende sind aber trotz der Anwendung des Brechweinsteins gestorben bzw. diesem

in boher Dosierung anzuwendenden Mittel zum Opfer gefallen oder durch dasselbe in ihrer Gesundheit sehwer gesehädigt worden.

So war der Winseli inehr als berechtigt, mit Hilfe der synthetischen Chemie nach Antimouverbindungen zu suchen, die zwar die Heilwirkung des Brechweinsteins anfweisen, ohno aber die giftigen und unangenehmen Nebenwirkungen zu haben.

Diese Arbeit ist gemeinsam von Uhlenhuth und seinen medizinischen Mitarbeitern und dem Chemiker Hans Schmidt in Angriff genommen worden.

Viele hunderte von organischen Antimonverbindungen hauptsüchlich der arematischen Reihe wurden im Laufe der Zeit von Schmidt dargestellt und von Uhlenhuth und Kuhn auf ihre therapeutische Wirksankeit bei der Trypanosomeninfektion der Mans in über viele Jahre sich hinziehenden Versuelten geprüft. Ein Modellversneh mit den Erregern der Kala-nzar selbst, den Leishmanien, stand damals noch nicht zur Verfügung.

Ausgehend von der durch Diazo-Synthese gewonnenen p-Aminophenylstibinsähre erwies sich zunächst das Natriumsalz dieser Säure, das Stibantin, als verwendbar. Durch Substitution in der Aminogruppe wurden noch bessere Präparate etzielt. Besonders wirksam in ehemotherapeutischen Versuchen zeigte sich das Stibenyl (p-aeetylaminophenylstibinsahres Natrium), das 1915 mit gutem Erfolg von Caronia in Italien bei Kinderleishmaniese angewendet wurde und gegenüber dem Brechweinstein eine wesentliche Verkürzung der Behandlungszeit und eine bessere Verträglichkeit anfwies.

Ein weiterer Fortschritt wurde mit dem Stibosan erzielt, das eine Substitution am Benzolkern selbst aufweist und das p-acetyl-m-chlorphenylstibinsaure Natrinm darstellt. Das an der trypanosomeninfizierten Mans ausgewertete und wirksam gefundene Präparat wurde von Napier in dem Tropeniustitut von Calcutta bei Kala-azar-Patienten mit Erfolg augewandt,

während von dem Inder *Brahmachari* das dureh Einwirkung von Harnstoff auf p-Aminophenylstibinsänre gewonnene Ureastibamin zur Anwendung empfoblen wurde.

Mehrjährige Erfahrungen in Indien hatten jedoch gezeigt. daß alle bisher genannten Verbindungen noch verbesserungsfähig waren. Der letzte und erfolgreichste Schritt auf dem Wege der Herstellung eines optimalen Mittels gegen Kala-azar in der Zusammenarbeit von Napier in Calcutta mit unseren Laboratorien in Elberfeld gesehah erst im Laufe der letzten Jahre. Durch systematische Arbeit anf komplex- und kolioidchemischem Gebiet gelang es Hans Schmidt, ausgehend von dem p-aminophenyl-stibinsauren Diäthylamin eine Reihe von Derivaten mit stark verminderter Giftigkeit zu erhalten, unter denen jencs Präparat, das später den Namen Neostibosan bekommen hat, nach den pharmakologischen Versuchen von Eichholtz sich als besonders ungiftig erwies. Es hatte nur den einen Fehler, daß es bei dem damaligen Testobjekt, der Naganamaus, keinerlei Wirkung zeigte. Glücklieherweise fand Roehl in unserem ehemotherapeutischen Laboratorium zu jener Zeit, daß der Hamster, dessen Infizierbarkeit mit Kala-azar vorher von Meleney und Young sowie von Martin Mayer angegeben worden war, sich auch als Testobjekt für die Auswertung synthetischer Präparate eignete. Es ergab sich für das neue Präparat ein therapeutischer Index von 1:50 gegenüber 1:5 bis 1:7 für das Stibosan.

Die klinisehe Prüfung bestätigte die Erwartungen, die man auf Grund dieser Laboratoriumsversneho hegen konnte. Napier fand, daß das Produkt bei Kala-azar boehwirksam war ohne irgendwelche unangenehmen Nebenerseheinungen. Bei seinen mehrjährigen Versuchen ergab sieh, daß selbst die sehwersten Fälle von Kala-azar durchschnittlich bis zu 98% mit 8—10 intravenösen oder intramuskulären Noostibosan-Injektionen geheilt werden. Abgesehen von der Zuverlüssigkeit der Wirkung besteht ein großer Vorteil in der wesentlichen

Verkürzung der Behandlungszeit. Während eine Brechweinsteinkur durchschnittlich 2—3 Monate dauert, kommt man mit einer 8—10tägigen Neostibosan-Kur aus. Das Problem der chemotherapeutischen Heilnng kann somit bei der fast immer tödlichen Erkrankung an Kala-azar in geradezu idealer Weiso durch die synthetische Chemie als gelöst betrachtet werden.

Ähnliche therapeutische Fortschritte wie bei Kala-azar sind bei der Malaria erzielt worden. Vor 6 Jahren konnto ich auf der Naturforscherversammlung in Düsseldorf über die ehemiseben Grundlagen und die Entwicklungsgeschichte des Plasmoehin berichten. Um mich nicht zu wiederholen, verweise ich auf diesen Vortrag und möebte nur noch einmal kurz den Unterschied in der Wirkungsweise des Chinins und des Plasmochin folgendermaßen zusammenfassen: Während das Chinin bei allen drei Formen der Malariaparasiten wirksam ist, aber so gut wie keine Wirkung gegenüber den Geschlechtsformen der Malaria tropica, den Gameten besitzt, ist das Plasmoehin hei der Malaria tertiana und quartana dem Chinin zum mindesten ebenbürtig, steht ihm jedoch nach in der Wirkung gegenüber den ungeschlechtlichen Formen der Malaria tropica, den sogenannton Schizonton. Dafür entfaltet Plasmochin die heim Chinin nicht vorhandene Eigenschaft, in größeren Dosen die Halbmonde zu verniehten und in kleineren Dosen die weitere Entwicklung der Halhmonde in der Mücke zu verhindern. Hierin liegt wohl die größte Bedeutung des Plasmochiu, denn erst jetzt wurde es möglich, den Entwicklungszyklus Mensch-Mücke-Mensch radikal zu unterbrechen und damit eine Sanierung auf medikamentösem Wege mit der Hoffnung auf Erfolg einzuleiten. Das Plasmochin wurde das Mittel der Wahl, an tropischer Malaria infizierte Krauko für ihre Nachbarmensehen ungefährlich zu machen, weil sich gerade an den durch Chinin nicht heeinflußbaren Gameten die Anopheles infiziert, um nach 8-14 Tagen ihrerseits wieder für den nächsten Menschen infektiös zu werden.

Die Anwendung des Produkts erfolgt hauptsächlich in der Form einer Komhination mit Chinin, durch die anch die Rezidivrate bei sehwerer Malaria tertiana von durchsehnittlich 50 % auf 3 his 5 % herabgesetzt wird. Ferner hat das Plasmochin nach den exakten Versuchen von James eine gewisse kansal prophylaktische Wirkung gegen die Sporozoiten, die durch den Mückenstich in den menschlichen Organismus gelangen, während mit Chinin nach Warrington Yorke und Macjie nur eine symptomatische Prophylaxe möglich ist. Die so viel gerühmte Chininprophylaxe muß nach diesen neuen englischen Forschungen als eine häufig ungenügende Malariabchandlung angesehen werden, die zwar akute Malarianfälle unterdrückt, die Plasmodien aber nicht mit Sicherheit ahtötet, so daß es nach Aufhören der prophylaktischen Chinindarreichung dann wieder zu Fieberanfällen kommen kann.

Aus dem Gesagten geht hervor, daß mit dem Plasmochin ein neuartig wirkendes zweites Malariamittel geschaffen wurde, daß aher andererseits das Chinin durch das Plasmochin nicht in vollem Umfang ersetzt werden kann, so daß das Problem, ein verhessertes Chinin zu finden, nach wie vor bestehen blieb. Dieser Anfgahe galt ein wesentlicher Teil der Arheiten unserer Forschungslaboratorien in den letzten Jahren.

Um zn dem erstrebten Ziel zn gelangen, mußte der Modellversnch weiter ausgebant werden, denn der Unterschied von Chinin und Plasmochin in therapentischer Beziehung, der namentlich bei der Malaria tropica vorhanden war, konnte nach der Rochlschen Methode bei der Vogelmalaria nicht erkannt werden. Es war nur ein quantitativer, aber kein prinzipieller Unterschied vorhanden.

Nach dem Tode unseres leider viel zu früh verstorbenen Roehl wurden die chemotherapentischen Versuche von seinem Nachfolger, Kikuth, weiter fortgeführt. Er begann seine Untersnehungen mit verschiedenen Stämmen von Vogelmalaria, die sich in morphologischer, klinischer und immunbiologischer Beziehung voneinander unterscheiden. Die Hoffnung, hei diesen Stämmen einen prinzipiellen Unterschied nachzuweisen, sehlug fehl.

Erst als die Haemoproteusinfektion der Reisfinken zum weiteren Aushau des Modellversuches herangezogen wurde, gelang es, einen wichtigen Fortschritt zu erzielen und einen grundlegenden Unterschied der heiden Standardpräparate Chinin und Plasmochin herauszuarheiten.

Während das Plasmochin hei der Vogelmalaria in prinzipiell gleichem Sinne wie das Chinin wirkt, ist das Bild hei der Haemoproteusinfektion der Reisfinken so, daß die im peripheren Blut siehtharen Gameten wohl durch Plasmochin, nicht aber durch Chinin abgetötet werden, daß dagegen Rezidive auch durch Plasmochin nicht verhindert werden können, sondern nur durch eine Kombination von Plasmochin und Chinin. Kikuth schloß daraus, daß das Chinin, das hei der Haemoproteusinfektion selhst keine sichthare Wirkung hat, die in diesem Falle nur in den Endothelzellen der inneren Organe vorhandenen Schizonten schädigt, aus denen sich bekanntlich die Gameten entwickeln. An Hand dieses neuen Testohjektes glückte es dann auch hald, synthetische Präparate zu finden, die in ihrer Wirkungsweise mehr dem Chinin als dem Plasmoehin gliehen. Unter diesen Präparaten zeichnote sich ein der Akridinreihe angehöriges Produkt ans. das in dem von Schulemann geleiteten chemischen Lahoratorium unseres Werkes von Mauss und Mietzsch hergestellt worden war.

Die von Kikuth auf Grund seiner experimentellen Versuche ausgesprochene Vermutung, daß das neue Produkt hei der Malaria tropiea in erster Linie ein Schizontenmittel sein müßte, hat sich in vollem Umfang bestätigt. Zunächst wurdo dio Wirksamkeit des Präparates hei der Impfmalaria der Paralytiker von Sioli festgestellt. Die ersten Heilungen von Malaria tropica wurden von Peter in Rumänien durchgeführt, auf hreiter Basis wurde das Präparat dann im Laufe der letzten Jahre von Mühlens und seinen Mitarbeitern im Hamhurger Tropen-

institut sowie an den verschiedensten Stellen der Tropen und Subtropen der ganzen Welt geprüft, so daß sich beute schon viele Tansende damit behandelter Fälle übersehen lassen. Wenn sich auch endgültige Schlußfolgerungen natürlich erst in späterer Zeit ziehen lassen werden, so kann doch hente schon das Folgende über das im Frühjahr dieses Jahres unter dem Namen Atebrin in den Arzneischatz eingeführte Präparat mit Sieberheit gesagt werden:

Die Behandlungsdauer mit Atebrin erstreckt sich im Durchschnitt auf 5 bis 7 Tage im Gegensatz zu einer 2- bis 3wöchentlichen Chininbehandlung. Die erforderliche Gesamtdosis des Produkts beträgt 1,5 bis 2 g, von Chinin 20 bis 30 g. Die Rezidivrate, die bei der Chininbehandlung namentlich bei der Malaria tertiana außerordentlich hoch ist und durchschnittlich 50 % beträgt, sinkt bei der Atebrin-Behandlung auf ein Minimum herab. Das Präparat kann bei Schwarzwasserfieber und Chininidiosynkrasie ohne Gefahr gegeben werden und ist daber bei Komplikationen besonders begrüßt worden. Die Verträglichkeit ist gnt, insbesondere fehlen alle Nebenerscheinungen, die beim Chinin, namentlich bei einer längeren Bebandlungsdauer, von den Patienten unangenebm empfunden werden. Als ein Schönheitsfebler muß jedoch, besonders bei anaemischen Patienten, die leichte Gelbfärbnng der Haut angesehen werden, die aber nicht auf eine Leberschädigung zurückgebt, sondern durch den Farbstoffebarakter des Präparats bedingt ist und nach 14 Tagen völlig abklingt.

Das Plasmochin ist das erste synthetische Gametenmittel, das Atebrin das gesnehte synthetische Schizontenmittel. Es fehlt houte noch ein kansales Mittel für die Malaria-prophylaxe. Das Plasmochin hat, wie bereits erwähnt, eine gewisse kausal prophylaktische Wirkung, es ist aber für diese Indikation in schützenden Dosen bei dauernder Einnahme zu toxisch. Über das Atebrin läßt sich in dieser Beziebung noch nichts Sicheres sagen. Sollte es für Prophylaxeversuche

nicht in Betracht kommen, so wird es hoffentlich der vereinten Arbeit von Mediziner und Oberniker bald gelingen, auch diese Liieko zu schließen.

Ich habe in meinem Vortrag viel von physiologischen und ehemotherapentischen Testobjekten gesprochen, und zwar ans einem bestimmten Grund. Ich batte die Absicht, Ihnen zu zeigen, daß an Hand soleher von vornberein wenig befriedigender Vergleichsobjekte wertvolle Heilmittel gefunden werden konnten. Die Rattenrachitis untersebeidet sieh in wiehtigen Punkten, vor allem auch morphologisch, von der Kinderrachitis und trotzdem wurde sie der rote Faden zur sebließlieben Herstellung des kristallisierten antirachitischen Vitamins. Versuehe an der Mänsenagana und später am Kalaazar-Hamster führten zu einem Heilmittel gegen menschliche Kala-azar, bei dem die alte Ehrlichsehe Forderung der Therapia sterilisans magna so gut wie verwirklicht werden kounto. An Hand von Infektionen am Kaparienvogel und am Reisfinken wurden die neuen Malariamittel Plasmochin und Atobrin orarbeitet. Auch bei der Krankheit, die uns alle am meisten bewegt, beim Krebs, haben wir kein den menschliehen Gosebwülsten absolnt vergleichbares Testobjekt. Oft sehon hörto ieh, wie Kliniker sieh skeptisch zu Versueben am Tumortier änßerten. Wenn meine Darlegungen, durch die ja der Beweis orbracht ist, daß man aneb mit mangelhaften Testobjekten sehließlich zu wertvollen Präparaten kommen kann, hier zu einem größeren Optimismus führen sollten, so würde ich das als den sehönsten Erfolg meines Vortrags ansehen. Ich schließe mit dem Wunsch, daß auch in Zukunft die experimentello und klinische Medizin Hand in Haud mit der ehemischen Wissenschaft und Teehnik an den vielen noch zu lösenden Problemen erfolgreich arbeiten möge und daß vor allem anch deutsche Wissenschaftler daran ihren vollen Anteil haben, zum Wohle unserer kranken Mitmensehen und zur Ehre unseres Landes

Die Erforschung von Naturstoffen für die Schaffung wertvoller Arzneimittel

PROF. DR. ING. HR. MED. C. L. LAUTENSCHLÄGER Frankfurt a. M.-Hocchat

Bis in die 80er Jahre des vergangenen Jahrhunderts bestanden unsere Arzneimittel fast ansschließlich ans Naturstoffen; die mineralischen lagen meist in Form verschiedener Salze vor, die organischen Arzneistoffe waren in erster Linie Drogen und mehr oder weniger gereinigte Extrakte ans pflanzlichem und tierischem Material. Mit dem Ausbau der organischen Synthese begann dann allmählich auch die künstliche Darstellung verschiedener Arzneimittel, die bekanntlich ihren Anfang nahm mit der Syntheso des Sulfonal durch Baumann, des Kairin durch O. Fischer, des Antipyrin durch Knorr, des Phonacetin durch Duisberg und Hinsberg. Von diesen für die Therapie wichtigen Grundkörpern entwickelte sich allmählich die weitere Synthese einer Reihe wertvoller Arzneimittel für verschiedene Indikationsgebiote. Von den 90er Jahron des vergangenen Jahrhnnderts bis zum Kriegsbeginn stand die Arzneimittelsyntheso im Vordergrund des Interesses, und es hatte den Anschein, daß die Umarbeitung von Naturstoffen zu Arzneistoffen etwas ins Stocken geraten war. Aher in den letzten beiden Dezennien ist in der ganzen organischen Chemie ein sichtbarer Umschwung zu heohachten. Nehen der Synthese lebte die biochemische Forschung wieder auf und diese Wandling tritt besonders deutlich auch in der Arzneimittelforschung hervor. "Zurück zur Natur" ist die Parole in den heiden letzten Dezonnion, weil wir gelernt haben, daß Pflanzen und Tiore uns noch vieles an wertvollen Arzneikörpern geben, was Menschonhand noch nicht künstlich darstellen kann. Während man sich jedoch früher damit hegnügte, die Naturstoffe in etwas mohr oder weniger geroinigter

Form der Therapie zuzuführen, tritt nun an Stelle der einfaehen Darstellung von Extrakten die exakte bioehemische und physiologische Forsehung. Die Reindarstellung des Stoffes, die Feststellung der Molekül-Zusammensctzung, die Beantwortung der Frage nach der Entstehung des integrierenden Stoffes und nach seinem Zweck für die botreffende Pflanze oder das Tier und die Frage nach seiner physiologischen Wirkung stehen heute im Vordergrund unseres Interesses. Wir wollen der Natur ablauschen, auf welche einfacho und rationelle Weise sie ihre Synthesen bewältigt, wie sie zu den optisch aktiven Körpern gelangt, die für die physiologische Wirkung oft eine wichtige Bedeutung haben. Das sind die großen Linien bei der heutigen Erforschung der Naturstoffe, die sich in stetig zunehmendem Tempo vollzieht, so daß es kaum mehr möglich ist, alle für die Arzneimittelferschung wichtigen Gebiete mit gleicher Intensität zu bearbeiten. An der raschon Entwicklung dieser Forschungsrichtung nimmt der Ausbau exakter physikalischer, mikrochemischer und physiologischer Arbeitsmethoden großen Anteil. Ich erinnere an die spektrographischen Kristallgitter-Untersuchungen, die die systematische Erforschung der hochmolokularen Körper außerordentlich gefördert habon, ferner an die Bestimmungen charakteristischer Absorptionsspektren im Ultraviolett, die zur Identifizierung und Trennung hochaktiver Substanzen, z. B. des D-Vitamins, erforderlich waren, odor an das Ultramikroskop, das in der Kolloidchemie viel Wertvolles zutage gebracht hat. Die interessanten Konstitutionsermittlungen, die auf dem Gebiet der Alkaloide, der Blut- und Gallenfarbstoffe, der Pflanzenfarbstoffe und der Sterine durchgoführt wurden (Willstatter, Wieland, Windaus, Fischer, Karrer u. a.) waren pur möglich, nachdem Methoden gefunden waren, kleino und kleinste Substanzmengen chemisch und physikalisch zu analysieren. Ebenso war es erst möglich, in den Zellstoffweehsel tieferen Einblick zu erhalten, nachdem exakte mikrochemische Meßmethoden ausgearheitet waren, z. B. die Bestimmung kleinster Mengen Ammoniak, Phosphorsäure oder Puringlykoside, wie sie Embden, Meyerhof n. a. für ihre Studien über die Physiologie der Muskeltätigkeit angewaudt hahen. Ich erinnere ferner au die exakten kinetischeu Messungeu, die Willstätter und seine Schnle ausgehaut haben, um die Euzym-Wirkungeu auf das Suhstrat zu verfolgen. Interessant ist weiterhin, zu verfolgen, wie mit dem Ausbau der biologischeu Standardisierungsmethoden die biochemische Arzneimittelforschung einen starken Impuls erhielt. Die ersten uoch relativ rohen pharmakologischen Untersuchungsmethoden durch Schmiedeberg und seine Schule sind in unserer Zeit vielfach verfeinert worden. Auf die einfache hlutige Registrierung des Blutdrucks und der Spontanatmung nach Applikation von Giften folgten allmählich der Ausbau von Methoden zur Prüfung von Snhstanzen an isolierten üherlebenden Organen, dann die Messungen an ahgegrenzten Organverhänden am Tier selbst, vou denen als die modernsten Methoden das Starlingsche Herz-Lungen-Präparat und die Reinsche Stromuhr zu nennen sind.

Daueben wurden ausgebaut: die physiologischen nnd kinematographischen Meßmethoden au üherlehenden Zellverhänden, wie sie z. B. Warburg zu seinen Atmungsversnehen, Carell zu seinen Gewebsuntersnehungen und Canti zu seineu Krebsstudien heuutzte und eudlich die elektiven Vitallärbungen und die partielle Eliminierung von lebenswichtigeu Zentren unch Magnus und Bijlsma, die für die Gehirnforschung große Bedentung erlangt haben. Mit diesen vielseitigen Untersnehungsmethoden, die hier nur kurz augedeutet werden können, ist die Erforschung der Naturstoffe in den letzten zwei Dezennien hesonders gefördert worden. Die wichtigsten Untersuchungsergehnisse will ich hier kurz hesprechen:

Im Vordergrund der systematischen Erforschung von Naturstoffen stehen in den letzten Jahren die Hormon- und Vitamin-Untersuchungen, Auf keinem anderen Gehiet ist so intensiv und mit so großem Erfolg gearbeitet worden wie hier. Vor zehn Jahren hatte der Kliniker von zuverlässig wirksamen Hormonen nur das kristallisierte, von Stolz synthetisierte Adrenalin (Suprarenin) und ein standardisiertes Extrakt aus dem Hinterlappen der Gehirndrüse zur Verfügung. Alles übrige, was sieh zu jener Zeit auf dem Arzneimarkt befand, waren unreine Organ-Präparate, meist getrocknete Drüsensubstanzen, für deren Wirksamkeit niemand garantieren konnte. Es fehlten ja auch noch exakte Standardisierungsmetboden, die bei dieser Erforsebung allein weiterhelfen. Sukzessiv aber mit dem Ausbau zuverlässiger biologischer Testmetboden und mit der Vertiefung der mikrochemischen Arbeitsmethoden gelang es immer mehr, in das Geschehen der innersekretorischen Tätigkeit der einzelnen Organe Einblick zu erhalten und die wirksamen Inkrete herauszubolen. Wenn man auf diesem Gebiete die wichtigsten historischen Daten nebeneinanderstellen will, so sind es die folgenden: Im Jahre 1922 waren es Banting und Best an der Torontoer Universität, die zum ersten Male, ausgehend von den 33 Jahre zuvor veröffentliebten grundlegendeu Arbeiten von v. Mering und Minkowski über den experimentellen Pankreas-Diabetes, aus dem Insel-Apparat der Bauchspelebeldruse ein haltbares wässeriges Extrakt gewannen, das Insulin, das wir uns heute aus unserem Arzneischatz bei der Bebandlung der Zuekerkrankbeit gar nicht mehr fortdenken können. Den Sehlußstein in dieser Entdeckungsreihe legte Abel in Baltimore im Jahre 1926, der aus den Insulin-Roh-Extrakten zum ersten Male das reine Produkt in kristalliner Form dargestellt hat. Nachdem nun dieser Körper vorliegt, ist es unsere weitere Aufgabe, durch sukzessiven Abbau die Konstitution des Moleküls aufzuklären und an die Synthese insulinartiger Körper heranzutreten. Vorarbeiten hierzu sind auch sehon geleistet. Ieh möchte nur einige interessante Untersuchungsergebnisse von Abel, Jensen, Dudley und Freudenberg erwähnen. Die bisherigen Resultate sind einmal die Bestimmung der Molekülgröße des Insulins, die Freudenberg auf etwa 18000 sebätzt. Ferner hat er einige charakteristische Linien im Spektrum für Insulin festgelegt. Weiter wurde festgestellt, daß das Insulin ein hochmolekularer Eiweißkörper ist, der sich aus verschiedenen bekannten Aminosäuren zusammensetzt und allen Gesetzen der Eiweißverdanung unterliegt. Nach diesen Verschen ist wohl an eine perorale Insulin-Medikation kaum zu glauben. Fernerhin ist es Freudenberg gelungen, einige Acylierungen und Veresterungen durchzuführen und hierdurch verschiedene Imino- und Hydroxylgruppen im Insulin festzulegen. Auch sebeinen nach den bisherigen Untersuchungen der labil gebundene Sebwefel und eine als Ammoniak abspaltbare Aminogruppe für die Wirksamkeit des Insulins unentbehrlieb zu sein.

Ein weiteres wichtiges Ereignis in der Hormon-Forschung war im Jahre 1919 die Isolierung und Kristallisation einer jodhaltigen aromatischen Aminosäure aus der Schilddrüse, des Thyroxins, durch Kendall. Die Konstitutionsformel wurde einige Jahre später (1926) von dem Engländer Harington aufgeklärt; hiernach ist das Thyroxin der Dijodhydrochinonäther des Dijodtyrosins. Man hätte glauben können, daß mit der Auffindung dieses hochaktiven und exakt dosierbaren kristallinen Schilddrüsenkörpers das wirksame Schilddrüsenprinzip ähnlich dem Adrenalin auf eine relativ einfache niedermolekulare Substanz, das eigentliche Hormon, zurückgeführt sei und damit die Angelegenheit der Schilddrüsentberapie völlig befriedigend geklärt wäre; aber bei der genauen pharmakologischen und kliniseben Analyse stellte sich sehr bald heraus, daß wir es zwar mit einem sebr wirksamen Körper zu tun haben, der die spezifisebe Wirkung des Sebilddrüsenhormons entfaltet, klinisch ist jedoch das Tbyroxin in der Wirkung dem Tbyreoglobulin nicht völlig chenbürtig. Es ist peroral weniger wirksam und führt leichter zu Nebenerseheinungen. Das Thyroxin ist eben nur eine prosthetisebe Gruppe des ganzen Thyrcoglobulins und wird-in dieser einfach gebauten Form nach der

Applikation vom Körper schr leicht abgebaut und rasch unwirksam gemacht. Auch ist jetzt mit Sicherheit anznnehmen, daß neben Thyroxin noeb andere jodierte Körper in den Thyreoglobulin-Komplex eingebaut sind. Aus diesem Grunde hat man sich neuerdings wieder den höher molekularen thyreoglobulinähnlichen Körpern zugewandt und versncht, Körper darzustellen, in denen jodierte proteinogene Amine im Globulin-Komplex verankert enthalten sind. In gemeinsamer Arbeit mit Blum ist es uns gelungen, auf völlig kaltem Wege aus dem Kolloid der Schilddrüse einen wasserlöslichen hochwirksamen Thyreoglobulin-Körper zu isolieren, der frei von allen Ballaststoffen als gut verträgliches und exakt dosierbares Schilddrüsen-Präparat der Klinik übergeben werden konnte. Das "Elityran", wie wir diesen Körper nennen, stellt die native Form des Schilddrüsenhormons dar. Es befindet sich also in dem Zustand. oder in oinem ihm doch nahestehenden, wie es von der Drüse bei der inneren Sekretion in die Blutbahn abgegeben wird. So schließt sich hier ein interessantor Ring der Forsehung. Ausgehond vom alten Baumannschen und Oswaldsehen Thyreoglobulin hat die Entwicklung ihren Weg gonommen bis zum Abbau und der Synthese des Thyroxins und, da dieses nicht den klinischen Anforderungen voll genügte, ging der Weg von hier aus wieder weiter in die Nähe des Thyreoglobulins zu dem nativen Gesamthormon, wie es von der Drüse sezerniert wird.

Aus der Nebenschilddrüse hat Collip wirksame Extrakto isoliert, die den Calcium - Stoffwechsel maßgebend beeinflusson; sie sind imstande, die nach Exstirpation der Epithelkörporchen auftretende Totanie günstig zu beeinflussen.

Ein weiterer Gedenkstein in der Hormon-Forschung ist die Isolierung der Sexualhormone.

Das weibliche Sexualhormon wurde durch Allen und Doisy aus Ovarien in wirksamer Form erhalten; später gelang Aschheim und Zondek der Nachweis dieses Hormons im Harn sehwangerer Frauen und trächtiger Stuten, aus dem es dann von Butenandt, Doisy und Marrian in kristalliner Form erhalten wurde.

Das männliche Sexualhormen wurde aus der männlichen Keimdrüse und aus Männerharn erhalten (C. Funk, Gallagher, Koch, Loewe, Laqueur u. a.). Butenandt hat auch dieses Hormen neuerdings in kristallinischer Form isoliert. Von ihm und Marrian ist in letzter Zeit die Konstitutionsermittlung in Angriff genommen. Nach den hisherigen Ergebnissen sind beide Hormene sehr nahe miteinander verwandt und scheinen zu den Sterinen in enger Beziehung zu stehen.

Parallel mit diesen Forschungen der Scxualhormone gehen auch die Untersuchungen üher den Vorderlappen der Hypophyse, von dem wir heute schon eine Anzahl verschiedener Hormone kennen. Zwei davon stehen in engem Zusammenhang mit den Sexualfunktionen und werden ebenfalls im Harn, besonders reichlich im Anfange der Schwangerschaft, ausgeschieden. Auch von diesen Hormonen liegen standardisierte Handelspräparate vor. Nach Zondek ist der Hypophysenvorderlappen den Keimdrüsen übergeordnet und wirkt als Motor für die Sexualfunktionen. Auch die Schilddrüsentätigkeit wird weitgehend durch ein thyreotropes Hormon, das sich im Hypophysenvorderlappen findet, gestenert; auch dieses Inkret ist als einheitliche Fraktion hereits isoliert worden. Ein weiteres Hormon des Hypophyschvorderlappens ist ein sehr lahiles Wachstumshormon, das Evans aufgefunden und näher charakterisiert bat.

Ferner sind die interessanten Arheiten von Kamm und Aldrich zu erwähnen, die das Inkretgemisch des Hypophysenhinterlappens in zwei pharmakologisch definierbare Fraktionen
zerlegt haben: einmal die, welche ausschließlich auf die glatte
Muskulatur des Uterus wirkt; sie ist im Orasthin enthalten,
das in der Geburtshilfe seine ausschließliche Anwendung
findet. Die andere Inkretfraktion wirkt anf die glatte Muskulatur des Darmes und der Blutgefäße erregend, so daß

sie als Darmtonicum und Vasomotorenmittel klinisch angewendet wird. Außerdem hesitzt sie eine ausgesprochene Wirkung auf die Harnausscheidung im Sinne einer Hemmung, so daß sie heim Diahetes insipidus mit Erfolg verwendet wird. Diese Fraktion liegt im "Tonephin" vor. Beide Inkretfraktionen sind schon außerordentlich rein; sie sind ctwa 100mal wirksamer als die getrocknete Drüse. Nach den bisherigen pharmakologischen und klinischen Untersuchungen ist es wahrscheinlich, daß im uterus-tonisierenden Anteil ein einheitlicher Körper vorliegt, so daß es möglich erscheint, nach weiterer Ahtrennung unspezifischer Ballaststoffe hieraus eine kristalline Verbindung zu erhalten. Die Tonephin-Fraktion scheint noch eine Mischung verschiedener Inkrete darzustellen, und es liegt nahe, sie durch weitere Aufspaltung in verschiedene pharmakologisch wirksame Komponenten zu trennen.

Für das im Zwischenlappen vorwiegend vorhandene Hormon (Intermedin), welches nach den bisherigen Versuchen auf die Chromatophoren verschiedener Kaltblüter wirkt, ist noch kein klinisches Anwendungsgehiet gefunden worden.

Aber trotz der vielen interessanten Forschungsergebnisse auf dem Hormongehiet sind noch die allermeisten Fragen unheantwortet. Wir wissen z. B. noch nicht, oh im Hinterlappen der Hypophyse nur ein einziges Hormon gehildet wird; Abel neigt dieser Ansicht zu und glaubt, daß hei Aufarheiten der Hinterlappenextrakte aus diesem Stammhormon Teilsubstanzen, prosthetische Gruppen mit verschiedener physiologischer Wirkung abgespalten werden. Wir wissen noch nichts Endgültiges üher die engen Wechselbeziehungen zwischen Hypophysenvorderlappen und Keimdrüsenapparat, hesonders während der Schwangerschaft. Wir können auch noch nicht mit Sicherheit sagen, oh die mit dem Harn ausgeschiedenen Sexualhormone identisch sind mit den in den Keimdrusen enthaltenen Inkreten. Wir wissen noch nichts Genaues üher die Natur des Leberstoffes (wie er im "Campolon" vorliegt), der hei perniziöser Anämie

eine so günstige Wirkung auf den blutbildenden Apparat entfaltet. Trotz vieler Bemühungen ist es bisher auch noch nicht gelungen, aus Thymus, Zirbel und Milz, denen man zweifellos innersekretorische Funktionen zuschreiben muß, wirksame Inkrete herauszuholen. Anch über das Hormon der Nebennierenrinde können wir noch nichts Genanes aussagen. Sicher handelt es sich aber hier um ein sehr lebenswichtiges, vielleicht um das lebenswichtigste Inkret, das der Körper produziert. Mit wässerigen Extrakten läßt sich nach den Mitteilungen verschiedener Forscher eine Verlängerung des Lebens bei Warmblütern, denen die Nebennieren exstirpiert wurden, erzielen. Auch ein entscheidender Einfluß auf den Kohlehydratstoffwechsel kommt dem Nebennierenrindenhormon nach den neuesten Untersuchungen zu.

Von einer anderen Gruppe inkretartiger Stoffe will ich noch kurz berichten: es sind die Gewebshormone, die man wegen ihres universellen Vorkommens den eigentlichen Hormonen gegenüberstellen kann. Hiervon sind in letzter Zeit besonders die körpereigenen, kreislaufwirksamen Substanzen: Histamin, Cholin, Acetylcholin, Kallikrein (Padutin), Nu cleotide und Nu cleoside untersucht worden. Die letzteren sind in neuester Zeit am genauesten chemisch erforscht worden. In der Skelettmuskulatur und in zellkernreichen Organen findet sich die Adenosintriphosphorsäure; diese kann im Organismus unter bestimmten Bedingungen ebenso wie im in vitro-Versuch durch fermentativen oder chemischen Abbau in die Mnskeladenylsäure und das Adenosin aufgespalten werden. Ähnlich zusammengesetzte Verbindnugen, deren genauer Aufbau noch nicht erforscht ist, finden sich in anderen Organen sowie in den roten Blutkörperchen und anch in der Hefe. Nach den vorliegenden Konstitutionsermittlungen ist die Muskeladenylsäure ein Glykosid aus Rihose und Adenin, das am endständigen Kohlenstoffatom des Znekerrestes mit einer o-Phosphorsäure verestert ist. Die Bindung der übrigen Phosphorsäurereste in

den Adenosinpolyphosphorsäuren ist im oinzelnen noch nicht festgelegt. Allo diese Nneleotide und Nneleoside finden sich in den einzelnen Arzneipräparaten, die zur Behandlung verschiedener Kreislauferkraukungen angewandt worden (Lucarnol, Sarkolyt). Die physiologischon Untersuchungen hahen gezeigt, daß diese Nucleoside wahrscheinlich als physiologische Regulatoren der Cornnardnrehströmung und der Durchblutungsgröße des Skelettmuskels anzusehen sind. Dio darans hergestellten Arznoipräparato hahon im pharmakologischen Versuch eine elektive, coronargefäßerweitornde Wirkung und werden deshalb in erstor Linie zur Bohandlung der Angina pectoris und verwandter Krankheitsgebiete empfohlen.

Eine wichtige Rolle spielt in den letzten Jahren das Kreislaufhormon Kallikrein (Padutin), dessen Quellgebiet nach Frey und Kraut die Bauchspeicheldrüse ist. Von hier gelangt es in aktiver Form in die Bluthahn, wo es dann unter Mitwirkung eines Inaktivators größtenteils inaktiviert wird. Im Harn erschoint es wieder in aktiver Form in relativ großen Mengon. Die chemische Zusammensetzung dieser hochaktiven Substanz ist noch nicht bekannt, doch unterscheidet sie sich prinzipiell von deu anderen bekannten kreislaufaktiven Stoffen (Histamin, Cholin, Acetylcholin und Adenylsäure). Pharmakologisch ist sie charaktorisiert durch eine gefäßerweiterndo Wirkung, wodurch der artorielle Strömungswiderstand vorringert, die Auswurfmenge des Herzens vermehrt, das Minntenvolnmen vergrößort, der Blutstrom heschleunigt und der Blutdurck gesenkt wird.

Eine weitere Grnppo von blutdrucksenkenden Substanzen wurde in verschiedenon Organen, u. a. in der Niere aufgefunden und neuerdings von Felix und Lange isoliert und bezüglich ihrer physiologischen Wirkung studiert. Wie weit diese Stoffe untereinander verwandt sind und oh ihnen eine physiologische Bedoutung zukommt, steht noch nicht fest; obensowenig ist über die in letzter Zeit von Collip ans

verschiedenen Gewehen extrahierten blutdrucksteigernden Substanzen und über das Vagotoniu zu sagen. Üher die Zusammenhänge aller dieser spezifischen Stoffe und ihre chemische Natur ist man noch in Unkenntnis.

Von den Vitaminen sind besonders vier bisher eingehend studiert worden; die heiden Vitasterine A und D und die wasserlöslichen Faktoren B und C. Der antirachitische Faktor, der nach den Untersuchungen von Windaus und seinen Mitarbeitern sowie englischen und amerikanischen Forschern durch Bestrahlung des Ergosterins gewonnen und als wertvolles Arzneimittel der Therapie übergehen werden konnte, liegt jetzt auch in kristallisierter Form vor. Über seine Konstitution läßt sich noch nicht viel aussagen: es ist ein Isomeres des Ergosterins. aus dem es durch intramolekulare Umlagerung entsteht. Somit gehört es zur Gruppe der Sterine, deren Molekülbau wir neuerdings den Phenanthren-bzw. den Chrysen-Ring zugrunde legen. Der A-Faktor, das autiverophthalmische und Wachstums-Vitamin, ist noch wenig erforscht. Hier kommen uns die neueren Untersuchungsergebnisse von Euler, Karrer, Kuhn u. a. entgegeu, die es wahrscheinlich machen, daß das A-Vitamin mit den Pflanzenfarbstoffen, insbesondere mit dem Karotin, im engsten Zusammenhang steht. Die früheren Untersuchungen Eijkmans über die B-Vitamin-Gruppe, an die sich die Darstellung des kristallisierten Antiberiberi-Vitamins durch Donath and Jansen anschloß, sind in neuerer Zeit durch Windaus fortgesetzt worden. Er konnte aus Hefe, die das Vitamin besonders reichlich enthält, kristallisierte Salze einer Substanz isolieren, die die Wirkung des B-Vitamins in viel stärkerem Maße als die früheren Präparate aus Reiskleie zeigten. Nach der bisherigen Analyse hat Windaus für die freie Vitamin-Base eine Bruttoformel, die nehen Kohlenstoff und Wasserstoff Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel enthält, aufgestellt. Auch der C-Faktor, das antiskorhutische Vitamin, ist neuerdings an verschiedenen Stellen hearbeitet worden. Rygh hat

bei seinen Iselierungen dieses Stoffes aus frischen Früchten einen kristallinen Körper erhalten, der dem Narkotin ähnlich ist und daraus geschlossen, daß das Narketin, welches er chenfalls reichlich in unreifen Früehten nachweisen konnte, als Pre-Vitamin des C-Faktors anzuspreeben ist. Beim Reifen der Früchte soll es sieh durch partielle Entmethylierung in das eigentliche Vitamin umwandeln. Rygh hat auf syntbetischem Wege dieses partielle entmethylierte Narkotin erhalten und im Meerschweinchen-Versuch eine starke antiskerbutische Wirkung festgestellt. Die experimentellen Augaben Ryghs sind in letzter Zeit ven anderen Antoren nachgeprüft, dech nieht bestätigt worden. Danach ist es fraglich, ob das C-Vitamin als ein Narkotin-Derivat anzuspreehen ist. Viel wahrscheinlicher sind die neuerdings von Szent-Györgyi erhobenen Befunde, dem es gelang, aus gleichem pflanzlichen Ausgangsmaterial, aber auch aus Nebennierenrinde einen kristallinen Körper zu erhalten, der eine starke antiskorbutische Wirkung am Meerschweinehen zeigt. Nach der Analyse erwiesen sich die Kristalle als eine Ketonronsäure, die mit der Glukuronsänre isomer ist. Unsero bisherigen Nachpriifungen konnten die interessanten Untersnehungsergebnisse von Szent-Guörqui hestätigen.

Die vielseitigen interessanten Forsehungsergebnisso über die Fermente und Enzymo haben bisber zu keinom reinen Enzym-Präparat geführt; nur einige rohe Verdauungsfermente, z. B. Pepsin- und Pankreas-Präparate werden heute in der Therapie verwandt. Webl aber machen wir indirekt von diesen Ferment-Untersuchungen Gebrauch, indem wir diese Steffe selbst als Hilfsmittel zur Gewinnung von Arzneisteffen beranzieben eder die Methedik ihrer Reindarstellung auf andere Arzueigebiete übertragen. So wurden die verschiedenen Adserptiensmetheden, die Willstätter und seine Schüler für die Fermentreinigung und -Isolierung ausgearbeitet baben, auf die Iselierung von Hermonen und Toxinen übertragen. Solebe

Stoffe lassen sich z. B. durch Adsorption an Silikate (Bentonit) oder Toncrde, Eisenoxyde u. a. und darauffolgende Eluierung in reiner bocbaktiver Form gewinnen. Auch zu den partiellen Abhau-Versuchen lassen sich die Fermentmetboden mit Erfolg anwenden. Es gelingt z. B. Hormon-Fraktionen durch Aminopolypeptidasen und Proteasen, wie sie von Waldschmidt-Leitz hergestellt wurden, zu reineren, ballaststoffreieren Präparaten anfzuspalten. Endlich wurden die Enzyme und Fermente neuerdings auch zu technischen Umhau- und Aufbau-Reaktionen verwandt, z. B. zur Synthese optisch aktiver Alkaloide. Erfolgreich konnten solche Arbeiten hisber heim Epbedrin und verschiedenen seiner Derivate durchgeführt werden. Aus Benzaldehyd läßt sich heim Gärprozeß in wässeriger Lösung durch Hefe ein links optisch aktives Phenylacetylcarhinol erhalten, aus dem durch katalytische Reduktion in Gegenwart von Methylamin das Links-Ephedrin entsteht. Dieses ist identisch mit dem Naturprodukt. Auf gleiche Weise gelingt es, auch eine Reibe andoror Derivate aus der Spprarenin- und Ephedrin-Reihe zu erbalten. Je nach den gewählten Bedingungen ist es möglich, die optisch aktive Form oder die Racem-Form herznstellen.

Auch zur Synthese einfacher Zneker wurden solebe Gärungsmetboden herangezogen. So ließ sich die einfachste Ketotriose, das Dioxyaceton (Oxantin) ans Glyzerin durch Sorhosehakterien erhalten. Dieser interessante Zucker besitzt antiketogene Wirkungen und wird vom Organismus wio andere Kohlebydrate in den Stoffweebsol einhezogen. Versuebe beim Diahetiker baben gezeigt, daß dieser Zucker äbnlich wio auch der Sorhit (Sionon) und die karamelisiorten Zucker, wie sie in den Glykosanen vorliegen, als Kohlehydrat-Ersatz gegeben werden können.

Auch anf dem Alkaloid- und Glykosid-Gebiet sind große Reihen von Untersuchungen abgeschlossen. Für die Schaffung nouer wertvoller Arzneimittel ans der Alkaloidgruppe steht besenders die Beantwertung einer Frage im Mittelpunkt des Interesses: Preduziert die Pflanze stets das Optimum, einerseits im Hinblick auf die therapeutische Wirksamkeit und andererseits im Hinblick auf Verträglichkeit und Ungiftigkeit! Einheitlich läßt sich diese Frage nicht beautwerten; nur einige Beispiele möchte ich herausgreisen.

Beim Kekain hahen die bisherigen Untersnehungen ergehen, daß in diesem Alkaleid zwar ein heehwirksnmes Lekalanästhetikum verliegt, das aber auch recht giftig ist. Die vielen Arbeiten, die im Laufe der Jahre durchgeführt wurden, um Kokain-Ersatzmittel auf synthetischem Wege zu schaffen. hahen ergehen, daß wir heute recht gut ehne Kekain auskommen können. Wir hahen eine Reihe mindestens ebense gut wirkender Infiltratiensanästhetica, Leitungsanästhetica und Schleimhantanästhetica (Nevocain und Pantecain), die in niedriger Konzentratien das Gleiche leisten wie Kekain und auch ungiftiger sind. Ver allem fehlen diesen synthetischen Predukten die unangenehmen Nebenwirkungen des Kokains. hesenders die Erzeugung einer Eupherie und die Gewöhnung. welche Eigenschaften heim Kekain se gefährlich sind. fehlt linen allerdings auch, wie hisher allen synthetischen Anaestheticis, die vasecenstrieterische Wirkung,

Beim Chinin liegen die Verhältnisse wieder nuders. Wir können zwar houte nech nicht in einem synthetischen Predukt alle Teilwirkungen des Chinins, wie die antipyretische Wirkung, die Wirkung auf Malaria-Plasmedien, die schwach nualgesierende Wirkung und die Wirkung nuf den Steffwechsel, vereinigen, wehl nber gelingt es heute schen, mit verschiedenen Syntheticis die einzelnen Teilwirkungen des Chinins zu erreichen, in manchen Fällen sogar zu ühertreffen. Ieh erinnere an das Kairin, Kairolin und Thallin, Chinelin-Abkömmlinge, welche die gleiche fehrifuge Wirkung hahen wie das Chinin oder die Antipyrin-Derivate, die die antipyretische und analgetische Wirkung des Chinins übertreffen; ich erinnere an die

synthetischen Malaria-Mittel, wie Plasmochin, das zum Teil die Wirkung des Chinins in sieh birgt; was die Gameten-Wirkung betrifft, steht es sogar üher der Chinin-Wirkung. Auch mit einer Reibe von Akridin-Verbindungen (Atebrin) können wir die antimalarische Wirkung des Chinins, hesonders die Wirkung auf die Schizonten, erreicheu.

An Hand von anderen Alkaloidstudien, z. B. in der Reihe der Opinmalkaloide, läßt sich eine große Zahl von Beweisen heibringen, die zeigen, daß uns in den Alkaloiden, wie sie als Naturstoffe vorliegen, niebt immer die besten Arzneistoffe für die Tberapic zur Verfügung stehen. Es erscheint deshalb reizvoll, au die Isolierung und Reindarstellung solcher Pflanzenbasen auch Versuche zur Veredelung und zur Syntbese neuer Körper mit ähnlichem Wirkungsprinzip anzuschließen.

Auf dem Glykosid-Gebiet sind wir noch nicht weit vorgedrungen. Hier müssen wir uns in der Therapie noch ausschließlich mit den natürlichen Glykosiden begnügen, von denen jedoch verschiedeno sebon in reiner kristalliner Form vorliegen; mit diesen sind bereits grundlegende Arbeiten durchgeführt worden (durch Windaus, Kiliani, Mannich, Jacobson, Stoll u. a.).

Besonders aus der Reibe der Digitaliskörper liegen aus letzter Zeit wichtige Untersuebungsergebnisse vor; nach diesen können wir die Genine (Aglykone) als Sterinlaktono auffassen. Die wichtigsten Zuckerreste, die wohl an der Wirkungsvertiefung und Verankerung des Giftes im Herzventrikel aussehlaggebend sind, gebören zur Gruppe der Pentosen (Desoxypentose, Methyldesoxypentose). In nahem Zusammenhang mit den echten Glykosiden stehen die neuerdings von Wieland und Chen erforsehten Krötengifte, denen auch eine elektive Herzwirkung zukommt. In diesen ist nach den neueren Untersuchungen das Aglykon (z. B. Bufotalein) an Stelle von Zucker, ein Suberylarginin, entlalten. Auf dieser Erkenntnis basierend, sind auch bereits Teilsynthesen von Digitaliskörpern ausgeführt worden; praktische Erfolge liegen aber noch nieht vor.

Wenden wir uns schließlich noch einem anderen wichtigen biologischen Gebiet zu, das für die Arzneimittelindustrie große Bedentung erlangt hat: die Heilsera und Impfstoffe. Aufbanend auf der Erkenntnis Emil von Behrings, der zum ersten Male auf die praktische Bedeutung der Antikörperbildung durch systematische Immunisierung an großen Tieren hingewiesen hat, sind im Laufe der letzten 40 Jahre eine große Zahl von Heilsera hergestellt worden, teils antitexische, teils antihakterielle bzw. bakterizide. Parallel mit diesen Arbeiten liefen die Versuche aufbauend auf der Entdeekung des Tuberkulin alt und nen durch Robert Koch, die versehiedensten Texine nud Bakterien-Reinkulturen, teils in völlig abgetöteter Form, teils in ihrer Virulenz stark abgesehwächt, für die aktive Immunisierung zu verwerten. Auf beiden Gebieten hat die Serologie und Bakteriologie wertvolles Material bisber beigetragen in Form der spezifisch wirkenden Heilsera einerseits und der spezifischen Toxino und Vaccinen andererseits. Das letzto größere Ereignis auf diesem Gebiet ist die Diphtherie-Sebutzimpfung mit Toxin-Antitoxin-Gemisehen, die Tuberkulose-Schutzimpfung nach Calmette mit besonders verbereiteten, abgesehwächten Tuberkelbazillenstämmen und die orale Impfstoff-Darreichung zur aktiven Immunisierung, z. B. gegen Typlus- und Cholera-Infektionen. Es läßt sich nicht verkennen, daß auch auf diesem ganzen Gebiet seit der Entdeckung der ersten Sera und Impfstoffe große Arbeit geleistet wurde. So ist es z. B. gehingen, auf elektroosmotischem Wege und auch durch bestimmte Aussalzungsverfahren Heilsera von gewissen Ballaststoffen zu befreien und aus dem Eiweiß des antikörnerhaltigen Serums die Fraktion herauszusebneiden, die besonders reich an Antitoxin ist. Dahei werden gleichzeitig auch iene Eiweißfraktionen, welche die unerwünschten Nebenreaktionen beim Menschen hervorrufen, eutfernt und das Präparat wesentlich verträglicher bei gesteigerter Wirksamkeit. Diese Methode führte auch zur Herstellung besonders hochwertiger AntitoxinLösungen und zur Herstellung der sogenannten eiweißarmen Sera, die trotz ihres geringen Eiweißgehaltes ihre hohe antitoxische Wirksamkeit hebalten bahen.

Anch die Vaccinationsmethoden sind vorteilhaft ansgebaut worden, z. B. durch Auswahl bestimmter Stämme von Bakterien, wohei eine spezifischere und tiefere Wirkung hei der aktiven Immunisierung zu erreichen war (z. B. polyvalente Gonokokkenstämme).

Aber die Hauptarheit auf dem großen Gehiete der Sera und Impfstoffe ist noch zu leisten; sie fällt in erster Linie dem Chemiker zu. Gerade hier jedoch macht die chemische Bearbeitung außerordentlich große Schwierigkeiten, weil wir üher die Chemie der einzelnen Eiweiß-Stoffe noch nicht viel wissen. Drei große Gebiete warten hier auf eine eingehende Bearbeitung, einmal die chemische Reinigung des Serums von den Ballaststoffen, d. h. die weitgehende Befreiung des spezifischen Antitoxin-Anteils. Die Bearbeitung dieses Prohlems wird uns wahrscheinlich auch zur Beantwortung vieler theoretischer Fragen führon, vor allem der Frage nach den chemischen und physikalischen Eigenschaften der Antitoxine selhst.

Das zweite Arheitsgehiet liegt auf einer ähnlichen Linie. Hierhei handelt es sich um die Isolierung spezifischer Bakterieneiweißstoffe, also derjenigen Körper, die allein bei der aktiven Immunisierung mit dem Organismus in Reaktion treten. Hier haben uns die grundlegenden Arheiten von Heidelberger gezeigt, daß es gelingt, die Antigene der Pneumokokken als kohlehydratartige Stoffe rein darzustellen, deren Konstitution allerdings noch ungeklärt ist. Neuerdings gelang es uns nun wirtschaftliche Methoden zu finden, um mit genügender Ausbeute aus einer ganzen Anzahl von Bakterien, wie Typhns-Bazillen, Cholera-Vihrionen, Pest-Bazillen, Gonokokken usw., die wirksame Fraktion in eiweißfreier Form zu isolieren, wohel wir uns verschiedener biologischer Anfschlußverfahren bedienten. Auch hier scheint es sich im wesentlichen um

kohlehydratartige Stoffe zu handeln, die keine Eiweißreaktion mehr geben, aber nach Molisch positiv reagieren und dadureb in ihrer spezifischen Eigenart ebarakterisiert werden können, daß sie von einem spezifischen Serum präzipitiert werden.

Auf dem dritten Arbeitsgebiet der Reinigung bzw. Isolierung und Charakterisierung der Bakterientoxine sind wir in den letzten Jahren einen Schritt weitergekommen; einmal bezüglich der pharmakologischen Charakterisierung soleher Toxine. Aus Versuchen von Schübel wissen wir, daß z. B. im Botulismus-Toxin ein reines Nervengift vorliegt; besonders die motorische Innervation wird durch relativ kleine Toxindosen völlig gelähmt.

In eigenen Versuchen habe ich seinerzeit im Straub'schen Institut gezeigt, daß das Gasbrandtoxin einen äbnlichen Wirkungsmechanismus in den Endphasen seiner Vergiftung zeigt, wie er uns vom Digitalistod bekannt ist, und aus neuester Zeit wissen wir durch Versuche von Josephtal über elektrokardiographische Studien bei experimenteller Dipbtberietexin-Vergiftung, daß das Diphtheriegift ein spezifisches Herzgift darstellt. Sehon lange hat man versucht, auch auf rein ehemischem Wege diese Gifte zu eharakterisieren. Ver einiger Zeit haben Seibert und Long in Chikago gefunden, daß man aus den Kulturbrühen ebenso wie aus dem Tuberkelbazillus sclbst ein kristallislertes Protein isolieren kann, welches alle Eigensehaften des Alt-Tuberkulin besitzt. Wir selbst haben in unseren Lahoratorien in ähnlicher Richtung Arheiten durchgeführt und konnten ein eiweißfreies Tuberkulin erhalten, welchem ebenfalls alle hisher bekannten biologischen Eigenschaften des Alt-Tuberkulin Koch zukommen. Nach den jetzt vorliegenden Versuehen seheint es, daß bei diesem Gift der eliemische Aufbau ganz ühnlich ist wie z. B. hei dem Thyreoglobulin oder dem Hümoglobin. Hier baben wir als Gesamtmolekiil ein Globulin, in das die spezifische Gruppe als sogenannte prosthetische Grappe eingebaut ist. Im Thyreoglobulin ist die prosthetische Gruppe das Thyroxin, im Hämo-

glebin das Hämin und im Tuberkulin, wie wir feststellen konnten, ein relativ niedermolekulares, hechaktives Pentid. welches alle Eigenschaften des Tuberkulin besitzt. Ganz ähnliche Verhältnisse finden wir bei dem Gift der Celi-Gruppe (Celi, Typhus, Paratyphus, X 19, Kälberruhr usw.), bei dem wir auch eiweißfreie Gifte aus den Bakterieuleibern ebenso wie aus den Kulturbrühen iselieren kennten, mit denen wir - ebense wie mit den Gesamthakterien - spezifische Reaktienen, u. a. Fieberreaktienen, erhalten kennten. Diese Ergebnisse haben bis jetzt nur theoretisches Interesse. Sie zeigen aber, daß neben den echten Texinen, denen sieh die Aufmerksamkeit bisher in erster Linie zugewendet hat, nech eine Reihe anderer Giftsteffe von den Bakterien gebildet werden kann, deren Bedeutung für den Ablauf des Infektiensprezesses auch erst dann näher untersucht werden köunte. wenn ihre ebemische Iselierung gelungen ist. Auch auf diesem Gebiet wird alse der Chemiker dem Biolegen und Kliniker vorarbeiten miissen, um die Grundlagen für weitere Erkenntnisse zu sehaffen. Es war natürlich nicht möglich, im Rahmen dieses kurzen Referates ein ersehöpfendes Bild über die bisberigen Ergebnisse der Naturstoff-Erferschung zu geben. Ich kennte nur die Linien andeuten, auf denen wir uns hier bewegen, glaube aber, gezeigt zu haben, wieviel auf dem Gebiete der medernen Naturstoff-Erforschung in den letzten 20 Jahren gearbeitet wurde und wieviele wertvelle Ergebnisse diese Arbeiten hervorgebracht haben. Viel Neuland liegt aber auch hier nech ver uns. Jedes bescheidene Resultat einzelner Ferschungsrichtungen legt wieder neue Fragen ver; noch vieles ist auf jedem einzelnen Gebiet zu bearbeiten, bis sich alles zu einem harmonischen Gauzen zusammenfügen läßt, und wir einen tieferen Einblick in das Geschehen der Naturvergänge erhalten. Daran mitzuarbeiten ist in erster Linie gemeinsame Aufgabe der Medizin und Naturwissenschaften, zwiseben denen die Pharmazie als Grenzgebiet steht.

Chemotherapcutische Akridinpräparate

PROF. DR. PHIL DR. MED h c L. BENDA

Die Chemotherapie hakterieller Infektionen mittels synthetischer Verbindungen wurde inauguriert durch Morgenroth und seine Mitarheiter, die eine Reihe neuer, von Thron hergestellter Suhstanzen untersuchten und u. a. das Aetbylhydrocuprein (Optochin) hei Pneumokokken, das Isoamylhydrocuprein (Eukupin) bei Diphtheriehazillen und das Isooktylhydrocuprein (Vuzin) bei Streptokokken und Anaerobiern hesonders wirksam fanden. (S. a. Braun u. Schäfer, Bieling u. a)

Diese Praparate sind Homologe des Dihydrochinin, leiten sich also ab vom Chinolin (1).

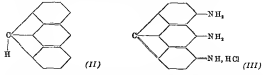


(I)

Weitere Fortschritte brachte die Bearheitung der Akridinverbindungen.

Wenn auch Tappeiner und Jodlbauer schon vor nahezu 40 Jahren ein Akridinderivat, nämlich das sog. Phosphin, in vitro auf seine protozoentötende Wirkung, und Mannaberg das gleiche Präparat am Menschen bei Malaria geprüft hatten, übrigens ohne ein praktisch brauchhares Ergebnis zu erzielen, so begann doch die systematische Bearbeitung des Akridingehietes erst etwa 15 Jahre später. Es dürfte vielleicht manchen der Leser interessieren zu erfahren, durch welchen Zufall Paul Ehrlich, der Begründer der modernen Chemotherapie, und seine Mitarbeiter auf den Gedanken gebracht wurden, dieser Gruppe von Verhindungen hesondere Beachtung zu schenken.

Eine Reihe von Forschern batte sich mit der Erprobung von Tripbenylmethanfarbstoffen heschäftigt, Substanzen, die sich, wie das Fuchsin, das Parafuchsin (III), das Methylviolett usw. vom Triphenylmethan (II) ableiten.



und die gegenüber verschiedenen pathogenen Mikroorganismen in vitro und im Tierversuch eine gewisse Wirkung zeigten. Ehrlich hatte sie zunächst bei Trypanosomen geprüft. Die Produkte zeigten aber eine erhebliche Giftigkeit und, da hierfür nach der Auffassung Ehrlichs ihre starke Basizität verantwortlich war, so veranlaßte der Forscher seine Obemiker nach weniger basischen Fnehsinderivaten zu suchen. Man fand schließlich in dem Dichlorparafuebsin eine Verbindung, die bei geringer Giftigkeit die Muttersubstanz, das Parafuchsin, wie auch allo anderen bisber bekannten Tripbenylmethan-Farbstoffe an trypanozider Wirkung weit übertraf. Naganainfizierte Mäuse konnten durch eine einmalige Injektion einer gut verträglichen Dosis mit Sicherbeit geheilt werden, ebenso bei oraler Verabreichung mittels der Marke'seben Mäuseschlundsonde¹).

Als es sich aber darum handelte, größere Mengen dieses Produktes, das den Namen Tryparosan erhalten batte, in reinem Zustand zu gewinnen, und man hierfür eine neue Darstellungsmethode anwendete, zeigte das nun besonders schöne und reine Präparat bei weitem nicht die gleich starke Wirkung, wie die ursprüngliche nach dem alten, sogenannten Fuchsinverfahren (Arsensäureschmelze) gewonnene Substanz. Eine nähere Prüfung ergab, daß letztere eine Verunreinigung ent-

¹⁾ Das erste Prāparat, mit dem es gelang, eine tödlich infizierte Maus mittels einer einzigen Injektion rezidivlos zu hellen, also eine Therapia magna sterilisans im Sinne Ehrlichs zu verwirklichen, war das v. Weinbergsche Trypanrot, ein Azofarbstoff.

hielt und daß dieser Beimongung die besonders gute Wirkung zuzuschreiben war. Diese mysteriöse Vorbindung entpuppte sich dann als ein bis dahin unbekanntes Akridinderivat, das seine Entstehung einer Nebenreaktion, einer sogenannten Orthokondensation verdankte. Nun wußte man, auf welchom Gebiete man weiter suchen müsse, um besonders wirksame Körper zu finden: in der Akridinreihe.

Dio Muttersubstanz dor Akridinderivate, das Akridin (IV)

(IV)

selbst, ist im Steinkoblenteer entbalten. Sie kommt wegen ihrer hohen Giftigkeit und der starken lokalen Reizwirkung als Arzneimittel nicht in Frage; auch als Ausgangsmaterial für die Darstellung therapeutisch verwendbarer Akridinderivate ist das Akridin nicht zu gebrauchen. Die aus ihm bisher gewonnenen Umwandlungsprodukte sind für den Mediziner wertlos. Zur Zeit der oben geschildorten Vorgänge waren aber schon zahlreiche Akridinderivate bekannt, die - auf technischem Wege hergestellt - für die Textilindustrie als Farbstoffe Bedeutung besaßen. Die systematische Bearbeitung des Akridingebietes durch die Ehrlichsche Schule begann naturgemäß damit, alle diese verhältnismäßig leicht zugänglichen Akridinfarbstoffe, wie Akridingelb, Akridingrango, Diamantphosphiu usw., sämtlich amidierte Akridine, auf trypanozido Wirkung zu prüfen, und es fanden sich in der Tat recht wirksame Verbindungen darunter. Leider war aher ihr chemotherapentischer Index, bekanntlich das Verhältnis von Dosis curativa zu ungünstig, um Versucho am Menschen zu rechtfertigen. Namentlich zeigte sich, daß die an den Aminogruppen alkylicrten Produkte, wio z. B. das Akridinorange (V) zwar stark wirksam, aber hochtoxisch waren, so daß man sich

(V)

nunmehr den Präparaten mit primären Aminogruppen (NH₂) zuwandte. Von solchen war damals außer dem erwähnten Phosphin und dem therapentisch ebenfalls wertlosen Benzoflavin nur bekaunt; das Akridingelb (VI), das sich als weniger giftig, aber anch weit weniger wirksam als Akridinorange erwies. Ferner die entsprechende Akridiniumverbindung (VII)

von F. Ullmann, die schon viel bessere Eigenschaften zeigte. Ehrlich gab sich aber auch hiermit nicht zufrieden und, da er auf Grund früherer Untersuchnngen den Kernmethylgruppen (von denen das Akridingelb und das Akridinumgelb zwei aufweisen) einen ungünstigen (dystherapentischen) Einfluß zuschrieb, mußte ein Weg zur Darstellung der bisher unbekannten kernmethylfreien Verbindung (VIII) gesucht werden, was auch gelang, nachdem nach vielen Fehlschlägen das Zwischenprodukt, 3,6-Diaminoakridin (IX)

leicht zugänglich gemacht werden war. Die neue Verbindung erbielt wegen ihrer im Tierversuch beebachteten [†]guten Trypanosemenwirkung einerseits und ihrer gelben Farbe andererseits den Namen Trypaflavin, den sie auch heute nech trägt, ebwehl sie, wie wir jetzt wissen, praktisch als Trypanosemenmittel keine Bedeutung besitzt. Die guten Resultate, die Ehrlich bei Nagana damit erzielt hatte, kounten bei anderen Trypanosemen, namentlich auch bei der Schlafkrankheit des Menschen, nicht bestätigt werden, wenn auch manche Ferscher in Afrika durch Kembinatien von Trypaflavin mit bestimmten Arsenikalien z. B. mit Arsenophenylglycin relativ Günstiges erreichten.

Dagegen gewann das Präparat für den Chemotherapeuten erneut an Interesse, als Browning, ein früherer Schüler Ehrlichs, und seine Mitarbeiter die starke Wirkung erkannten, die das Trypaflavin auf die Wundinfektienserreger ausübt, und die durch die Gegonwart ven Serum nieht, wie dies bei den andern Antiseptieis dor Fall war, aufgeheben, sondern im Gegenteil noch verstärkt wurde. In England ging man bald dazn über, das Präparat bei infizierten Wunden auch in den Feldlazaretten im Weltkrieg anzuwenden und manche Amputatien kennte unterlassen werden dank rechtzeitiger und sachgemäßer Behandlung mit Trypaflavin bzw. Akriflavin, wie die Engländer das Präparat tauften.

Seit dieser Zeit hat sich das Anwendungsgebiet des Trypaflavin sehr stark erweitert, da das Produkt auf die verschiedensten
Krankheitserreger wirkt, und zwar als echtes Chemotherapeutieum auch auf dem Wege der Blutbahn. An zahlreichen Stellen
prüfte man seine Wirkung in vitro, im Tierversuch und in der
Klinik. Es wirkt sechon in sehr großer Verdünnung wachstumshemmend auf alle Wnndinfektionserreger (Kolle, Ritz, Schloßberger), auch auf die Erreger des malignen Ocdems (E. Frankel).
Braun, Neufeld, Schiemann, Fürstenau u. v. a. bestätigten die
außerordentliche Wirkung auf Streptokokken, Gonokokken,
Meningokokken, Diphtheriebazillen, Shiga-Kruse-Bazillen.

Begünstigt wird die therapeutische Wirkung des Trypaflavin durch sein ungewöhnliches Diffusionsvermögen und den Umstand, daß es die Phagozytose erst in ziemlich hoher Konzentration hemmt. Die Reizlosigkeit seiner verdünnten Lösnngen gestattet, es lokal auch hei Erkrankungen der Schleimhänte anznwenden.

Von nenerdings aufgefundenen Indikationen mag erwähnt werden die Piroplasmose der Hunde und Rinder, die nach Versuchen von Kikuth und Domagk sowie nach Berichten ans Afrika durch Trypaflavin-Behandlung sehr günstig heeinflußt wird. Es gelang regelmäßig, mit einer Dosis von 10—15 mg pro kg Körpergewicht, mit Iwöchentlicher Zwischenpause 2mal intravenös injiziert, die Parasiten sowohl im akuten wie aneh im chronischen Stadium danernd zum Verschwinden zu hringen und die Tiere vollkommen zu heilen. Da kleinere Dosen im Tierversuch Rezidive nicht verhitten und evtl. Trypaflavin-Resistenz verursachen, werden für die Behandlung in der Praxis möglichst hohe Dosen empfohlen. Bei Theileriosen scheint das Präparat zu versagen, hei Maltafieher Gntes zu leisten.

Über die Frage der Wirkungsweise der Chemotherapeutica im allgemeinen, der Akridine im hesonderen, ist schon viel gearbeitet worden. Zwischen den heiden extremen Auffassungen: direkte (abtötende und entwicklungshemmende), antiparasitäre Wirkung und indirekte Wirkung durch Versehlechterung des Nährbodens, Mohilisierung der Ahwehrkräfto des Organismns, Antikörperhildung durch Abtötung von zunächst wenigen Parasiten, die dann durch die freiwerdenden Antigene ihrerseits die vermehrte Produktion von Antikörpern nach sieh zieht, liegen vermittelnde Ansiehten, die auf ein Zusammenwirken der angodenteten Faktoren hinauslaufen. Für das Trypaflavin ist nenerdings durch Jancsó die direkte Einwirkung auf Trypanosomen in sehr eleganten Versnehen mit Sicherheit hewiesen worden, nachdem sehon vor Jahren Werbitzki festgestellt hatte, daß trypaflavinfesto Trypanosomen ihren Blepharohlast verloren hahen, was allerdings nach Gonder ihre Virulenz kanm beeinträchtigt.

Wio die bakterizide Wirkung des Trypaflavin zustande kommt, ist neeh nicht aufgeklärt. Hier wird es sich aber wohl neben der direkten um eine indirekte Einwirkung handeln.

An weiteren Trypaflavin-Zubereitungen bzw. Kembinationen haben klinische Bedeutung erlangt Panflavin, Argeflavin (Trypaflavin + Silber), Choleflavin (Trypaflavin + Papavorin + Podephyllin + Ol. menth. pip.) u. a.

Neben dem Trypaflavin lat besendere Beachtung das Rivanol als ehemotherapeutisehes Antisepticum gefunden¹).

Dieses Präparat (von Roser und Jensch hergestellt), das von Morgenroth, Schnitzer und deren Mitarbeitern neben einer greßen Anzahl anderor Heechster Akridinpräparate, die für chemetherapeutische Wundantisepsis gedacht waren, geprüft wurde, hat die Formel

2-Aethoxy-6,9-diaminoakridin (als Lactat im Handel)

Es zeichnet sich durch eine besenders gute Tiefenwirkung, geringo lekale Reizwirkung uud starke Bakterizidie aus. Für die lekale Anwendung wird Rivanol von manchen Arzten dem Trypaslavin vorgezogen, und zwar wegen seiner geringeren Färbekraft. Bei der klinischen Prüfung des Rivanol hat sich als wichtige Indikation die Amöbendysenterie ergeben; von synthetischen Produkten, die in der Therapie der Amöbenruhr sich besonders bewührt haben, ist heute neben dem Yatren 105 (dem 7-Jod-8-oxy-chinolin-5-sulfosauren Natron) und dem Spiroeid (der 4-Oxy-3-aeetylaninophenylarsinsäure) das Rivanol

(X)

¹⁾ Das neuesto Chemotherapeuticum der Akridinreihe, das von Mietzsch und Mauss herrestellte Atebria, wird im Hinblick auf seine besondere Indikation — es ist ein vorzügliches Malariamittel — an anderer Stelle besproelien,

in erster Linie zu nennen. Es ist nach den Untersuchungon von Wagner, Schaumann, Peter und Urchs pororal in Einzeldosen von 30—50 mg sehr gut verträglich, wirkt sowohl bei den vegetativen, wie den Dauerformen der Amöbendysenterie und zeigt neben parasitotropen auch spasmolytische und anästhetische Eigenschaften, die ja gerade bei dieser Krankheit von großer Bedeutung sind.

Die systematische Bearbeitung des Gohietes der 9-Aminoakridine, die im Werke Hoechst durchgeführt wurde, hat weitere theoretisch und praktisch wertvolle Ergebnisso gezeitigt. Es sei erwähnt, daß bestimmte Nitroderivate dieser Gruppe ganz außerordentlich starke bakterizide Wirkung aufweisen, ganz besonders gegenüber hämolytischen Streptokokken (Schnitzer). Alle diese Verbindungen leiten sich vom 6-Nitro-9-amino-akridin ab. Eine Kombination eines solchen Präparates mit Rivanol ist in der Voterinärpraxis unter dem Namen Entozon als Spezificum gegen Rinderstreptokokken mit besonders gutem Erfolg eingeführt worden.

Die Untersuchungen auf dem Gebiete der Rivanol-Gruppe, womit wir die 9-Aminoakridine bezeichnen wollen, sind noch in vollem Gange.

Betrachten wir das heutige Indikationsgebiet des Trypaflavin und anderer Akridine, so müssen wir feststellen, daß
der ursprüngliche Zweck, in der Akridinreihe ein gutes Schlafkrankheitsmittel zu finden, hier zwar nicht erreicht worden
ist, daß aher dennoch diese Arbeiten, wenn auch in ganz anderer
Richtung, sich als fruchthar erwiesen haben. Die Forderung
Ehrlichs: "Der Chemotherapeut muß chemisch zielen leruen"
ist hier nicht erfüllt worden. Wir hatten auf Trypanosomen
gezielt, dieso aher nur gestreift, dagegen die Bakterion getroffen. Es geht dem Chemotherapeuten zuweilen ungefähr
so wie der jungen Frau, die in der Küche von ihrem Gatten
gefragt wird, was sie ehen koche, und die daranf antworten
mnßte: "Das weiß ich selbst erst dann, wenn es fertig ist".

Chemische Konstitution und Wirkung von Arzneistoffen

PROF. DR. MED DR. PHIL. W. SCHULEMANN Wuppertal-Elberfeld

Auf dem Wege der Empirie, d. h. der Summe von Intuition und Systematik, unterstützt durch vorziigliche Naturbeobachtung haben die Mensehen in grauer Vorzeit unter den von der Natur gebotenen Schätzen die ersten Arzneistoffe aufgefunden. Ihre Weiterentwieklung machte dann nur langsame Fortschritte, bis im Laufe des 19. Jahrhunderts die Bedingungen entstanden, die die Synthese ven Arzneistoffen in broitestem Ausmaß ermöglichten. Sehr groß ist heute die Zahl der synthetisch dargestellten und praktisch augewendeten Arzneistoffe, noch weit größer die der dargestellten und auf ihre Wirkung geprüften Verbindungen.

Gestützt auf dieses große Tatsachenmaterial ist immer wieder der Versuch gemacht werden, Beziehungen zwischen ehemischer Kenstitutien und Wirkung aufzufinden, um — nunmehr fußend auf wissenschaftlicher Erkenntnis — rasche erfelgreiche Weiterentwicklung anzustreben.

Lange Zeit hindurch herrschte die Auffassung, daß direkte Beziehungen zwischen ehemischer Konstitution und Wirkung bestehen müßten. Für einige Teilgebiete schienen sie deutlich vorhanden zu sein. Erinnern wir uns z. B. an die Ester der Benzoesäure, welche alle mehr eder weniger lekalanästhesierend wirken, und an die antipyretischen Eigenschaften der Pyrazolon-Gruppe. Aber die nähere Betrachtung zeigt, daß es auch viele lokalanästhesierend wirkende Verbindungen gibt, die keine Benzoesaureester sind, wie z. B. die Derivate des Phenylurchbans, der Phenol- und Arylalkoholreihe u. a. m. Antipyretische Wirkung kommt nicht nur den Derivaten des Pyrazelons, sondern auch dem Chinin, vielen Chinolinverbindungen, Derivaten des Anilins, der Salizylsäure u. a. m. zu.

in erster Linie zu nennen. Es ist nach den Untersuchungen von Wagner, Schaumann, Peter und Urchs peroral in Einzeldosen von 30—50 mg sehr gut verträglich, wirkt sowohl bei den vegetativen, wie den Dauerformen der Amöhendysenterie und zeigt neben parasitotropen auch spasmolytische und anästhetische Eigenschaften, die jn gerado bei dieser Krankheit von großer Bedeutung sind.

Die systematische Bearheitung des Gebietes der 9-Aminoakridine, die im Werke Hoechst durchgeführt wurde, hat weitere theoretisch und praktisch wertvolle Ergehnisse gezeitigt. Es sei erwähnt, daß bestimmte Nitroderivate dieser Gruppe ganz außerordentlich starke bakterizide Wirkung aufweisen, ganz hesonders gegenüber hämelytischen Streptekokken (Schnitzer). Alle diese Verbindungen leiten sich vom 6-Nitro9-amino-akridin ab. Eine Kombination eines solchen Präparates mit Rivauel ist in der Veterinärpraxis unter dem Namen Entozon als Spezificum gegen Rinderstreptekokken mit besonders gutem Erfolg eingeführt worden.

Die Untersuchungen auf dem Gehiete der Rivanol-Gruppe, womit wir die 9-Aminoakridine bezoichnen wollon, sind noch in vollem Gange.

Betrachten wir das heutige Indikationsgehiet des Trypaflavin und anderer Akridine, so missen wir feststellen, daß
der ursprüngliche Zweck, in der Akridinreihe ein gutes Schlafkraukheitsmittel zu finden, hier zwar nicht erreicht worden
ist, daß aher dennoch diese Arheiten, wenn auch in ganz anderer
Richtung, sich als fruchtbar erwiesen hahen. Die Forderung
Ehrlichs: "Der Chemotherapeut muß ohemisch zielen leroen"
ist hier nicht erfüllt worden. Wir hatten auf Trypanesomen
gezielt, diese aber nur gestreift, dagegon die Bakterien getroffen. Es geht dem Chemotherapeuten zuweilen ungefähr
so wie der jungen Frau, die in der Küche von ihrem Gatten
gefragt wird, was sie eben koche, und die darauf antworten
mußte: "Das weiß ich selbst erst dann, wenn es fertig ist".

Chemische Konstitution und Wirkung von Arzneistoffen

PROF. DR. MED DR. PHIL. W. SCHULEMANN Wuppertal-Eiberfeld

Auf dem Wege der Empirie, d. h. der Summe von Intuition und Systematik, unterstützt durch vorzügliche Naturheohachtung hahen die Menschen in grauer Vorzoit uutor den von der Natur gehotenen Schätzen die ersten Arzneistoffe aufgefunden. Ihre Weiterentwicklung machte dann nur langsame Fortschritte, his im Laufe des 19. Jahrhunderts die Bedingungen entstanden, die die Synthese von Arzneistoffen in breitestem Ausmaß ermöglichten. Sehr groß ist heute die Zahl der synthetisch dargestellten und praktisch angewendeten Arzneistoffe, noch weit größer die der dargestellten und auf ihre Wirkung geprüften Verhindungen.

Gestützt auf dieses große Tatsaehenmaterial ist immer wieder der Versuch gemacht worden, Beziehungen zwischen chemischer Konstitution und Wirkung aufzufinden, um — nunmehr fußend auf wissenschaftlicher Erkenntnis — rasche erfolgreiche Weiterentwicklung anzustreben.

Lange Zeit hindurch herrschte die Auffassung, daß dir ckte Beziehungen zwischen ehemischer Konstitution und Wirkung hestehen müßten. Für einige Toilgobiete schienen sie deutlich vorhanden zu sein. Erinnern wir uns z. B. an die Ester der Benzoesäure, welche alle mehr oder weniger lokalanästhesierend wirken, und an die antipyretischen Eigenschaften der Pyrazolon-Gruppe. Aher die nähere Betrachtung zeigt, daß es auch viele lokalanästhesierend wirkende Verhindungen giht, die keine Benzoesäureester sind, wie z. B. die Derivate des Phenylurethans, der Phenol- und Arylalkoholreihe u. a. m. Antipyretische Wirkung kommt nicht nur den Derivaten des Pyrazolons, sondern auch dem Chinin, vielen Chinolinverhindungen, Derivaten des Anilins, der Salizylsäure u. a. m. zu.

Gegenüber diesen Tatsachen erscheint es zunächst unmöglich, verwandtschaftliche Beziehungen zwischen der ehemischen Konstitution von Verbindungen so verschiedenen Aufhaues aufzufinden, welche die ähnliche biologische Wirkung erklären könnten.

Die Arbeiten der letzten Jahrzehnte aher haben gezeigt. welche Bedeutung den physikalischen bzw. physikochemischen Eigenschaften der Substanzeu für ihr biologisches Verhalten zukommt.

Grundlegend ist zunächst in der Reihe der Hypnotica und Narkotica die 1899/1901 von H. H. Meyer und Overton aufgestellte Lipoidtheorie geworden und gehlieben. Sie zeigte, daß hestimmend für die quantitative Verteilung und Wirkung eines lipoidlöslichen Stoffes bei gleichzeitig genügender Wasserlöslichkeit das Verhältnis seiner heiden Lösungsaffinitäten zu Lipoid und Wasser sein muß. d. i. der Teilungsquotient Lipoidlöslichkeit Wasserlöslichkeit (H. H. Meyer in Meyer-Gottlieh "Experim.

Pharmakologie", 7. Aufl. 1925, p. 132).

Die Lipoidtheorie sieht also in hestimmten physikochemischen Eigenschaften die gemeinsame Grundursacho für die hypnotisch-narkotischen Wirkungen ebemisch so heterogen aufgebautor Verbindungen, wie z. B. Stickoxydul, Acetylen, Chloroform, Alkohol, substituierte Säureamide und Harnstoffe (Neuronal, Adalin), Derivaten des Hydantoin, der Barhitursäure usw.

Änderung des chemischen Aufbaues in gewissen Grenzen - die gleichzeitige Löslichkeit in Lipoid und Wasser darf nie vollständig verloren gehen - führt also zwar auf den vorschiedensten Wegen doch zu Verbindungen mit ähnlicher, wenn auch quantitativ und qualitativ weitgehend nuancierbarer, hypnotischer bzw. narkotischer Wirkung.

Nach anderen gemeinsamen Gesichtspunkten für die Erklärung pharmakologisch und chemotherapeutisch gleichartiger Wirkungen vorschiedonartig aufgehauter Verhindungen suchte man auch auf andoren Gehieten.

Schon 1885 hatte Ehrlich in seiner "farbanalytischen Studie" "Das Sauerstoffhedürfnis des Organismus" gezeigt, von welchem Einfluß auf Verteilung und Wirkung einer Suhstanz ihre "Körnung" sein kann und außerdem dargelegt, wie sich Änderungen der "Körnung" auch die "Grenzmembranen" in ihrem Verhalten anpassen können. Nach dem heutigen Sprachgehrauch hat also Ehrlich hereits damals auf den maßgehenden Einfluß des Dispersitätsgrades einer Substanz und auf funktionelle Änderungen der Zellpermeahilität als Grundlage der Stoffverteilung hingewiesen.

Dann aber drängte Ehrlich selbst durch seine — praktische Erfolge hildhaft erläutornde — Seitenkottentheorie die physikalische Betrachtungsweise zugunsten rein chemischen Denkens (Wirkung spezifischer, reaktionsfähiger Atomgruppen) verühergohend in den Hintergrund.

Der Ansbau der physikalischen Chemie hrachte rasch weitere Förderung und lehrte neue Gesetzmäßigkeiten kennen. Eine Fülle von Arbeiton zeigte in den späteren Jahren die Bedeutung der Grenzflächenerscheinungen, des Lösungszustandes usw. für hielogisches Gescheben.

Für die Säurefarbstoffe und viele Kolloide konnten Evans nnd Schulemann zeigen, daß hei diesen direkte Beziehungen zwischen chemischer Konstitution und hiologischem Verhalten nicht hestehen.

Maßgehend für die Vertedung dieser Suhstanzen im Tierkörper ist das physiko-chemische Verhalten ihrer Lösungen, für ihre Speicherung einerseits die elektrische Ladung und andererseits der Funktionszustand hestimmter Zollen des Organismns.

Bedingt durch die Molekulargröße und durch die chemische Konstitution einer Verhindung sind deren physikochemische Eigenschaften und von diesen hängt das Verhalten im Organismus ah. Es wird nun auch verständlich, wie scheinbar so indifferente Gruppen wie Alkylreste grundsätzliche Änderungen des biologischen Verhaltens verursachen können.

So ist z. B. die Verbindung

wasserunlöslich, textilfärberisch wertlos und bleibt im Tierkörper am Injektionsort liegen, während die durch zwei CH₃-Gruppen substituierte bomologe Verbindung

ein guter substantiver Baumwollfarbstoff ist, der im Tierkörper gut vitalfärbend wirkt.

Verschiebung der SO₃Na-Gruppe in diesem Farbstoff von C₆ nach C₅ gibt wieder eine Verbindung, die wie die zuerst genannte nach jeder Richtung hin unbrauchbar ist.

Ähnlich bemerkenswerte Unterschiede — hier in therapeutischer Richtung — finden wir bei den Verbindungen der Germaninreihe, die den Säurefarbstoffen in ihren physikochemischen Eigenschaften nahestehen (Roehl, Arch. f. Schiffsund Tropenkr., Bd. 30, Beih. 1, p. 103, 1926). Während Germanin einen sehr hohen therapentischen Index hat (1:360), sinkt dieser Index hei Entfernung von z. B. nur einer CH₃-Gruppe ans dem Brückenglied auf unter 1:10 ab (Fischl n. Schloβberger, Handb. d. Chemotherapie, Bd. I, p. 343 ff., 1932).

Aber nicht nur die Änderungen von Melekulargröße und -bau selbst sind ausschlaggebend für die bielegischen Eigenschaften einer Verbindung. Von größtem Einfluß sind auch die Bedingungen, unter denen eine Substanz zur Wirkung kemmt. Konzentration, Alter, Temperatur der Lösungen, Gehalt an Elektrelyten, Kolloiden usw. können die physikechemischen und damit die biologischen Eigenschaften einer Substanz weitgehend beeinflussen, ehne daß eine Änderung des Molekülaufbaues selbst erfolgt (Schulemann, Bioch. Zschr., Bd. 80, p. 38 ff., 1917).

Für viele biolegische bzw. therapeutische Erscheinungen ist hier die Erklärung zu suchen, z. B. für die Auswirkungen von Kembinationen. Se berichtet z. B. Herzfeld (Anatem. Hefte, I. Abt. 164. Heft [54. Bd. H. 3] p. 451 ff.), daß basische Farbstoffe von ihren senst gewehnten Verteilungserten abgelenkt werden durch verherige Injektien von sauren Farbstoffen. R. Keller und seine Mitarbeiter (vergl. R. Keller, "Die Elektrizität in der Zelle", III. Aufl. 1932) konnten zeigen, welche Rolle der elektrischen Umladung von Substanzpartikeln für die Verteilung und Speicherung zukemmt. v. Jancsó (Z. exp. Med., B. 64, p. 256, 1929) erwies, daß bei Durchströmung überlebender Leber die Utramikrenen und Submikronen kelloider Metallösungen nur dann granulär gespeichert werden, wenn den Metallkelleidlösungen Blutserum oder eine Lösung von Gelatine oder von Eier-Eiweiß zugesetzt wird.

Dieso und viele andere Versucho zeigon, von welcher Bodeutung das "Milieu" ist bzw. sein kann, in dem eino Substanz zur Wirkung kommt, gleichgültig, ob es sich um einon Nährstoff edor Arzneistoff handelt.

Aber noch ein drittes Moment muß in den Kreis der Betrachtung gezogen werden: Der Funktionszustand des Gesamtorganismus oder des Erfolgorganes bzw. der Zelle des Organismus oder des Parasiten, auf welche die Substanz einwirkt.

Hierher gehört z. B. die von Reid Hunt gefundene Tatsache, daß Tiere, deren Stoffwechsel durch Vermehrung der wirksamen Stoffe der Schilddrüse gesteigert ist, besonders unempfindlich gegen die Vergittung mit Acetonitril werden. Weese und Weitguny (Verh. Dtsch. Pharmakol. Ges., 1932, S. 89) wiesen nach, daß fiebernde Warmblüter größere Dosen von Digitalisglykosiden vertragen als normale. Zentralerregende Substanzen zeigen bei gleichen Dosen wechselnd starke Wirkung entsprechend dem jeweils bestehenden Erregungszustand des animalen Nervensystems. Die Stärke der Wirkung von Vagus- und Sympathicusgiften hängt ab von dem "Tonus", in welchem sieh die Teilo des autonomen Nervensystems gerade befinden.

R. Freund (Virchows Archiv, Bd. 286, p. 526, 1932) zeigte am Beispiel der Leber, daß der Grad der Durchblutung eines Organes ein Faktor für die Art und den Grad der Ablagerung von Fremdstoffen in ihm sein kann. Bei manchen seiner Versuche aber scheint die Deutung nicht ausgeschlossen, daß auch eine direkte Beeinflussung des Funktionszustandes der Speicherzellen selbst durch die Verbehandlung stattgefunden hat.

Die Zellen selbst stehen ja den auf sie einwirkenden Substanzen keineswegs passiv gegenüber. Ihr Bau kann ven vernherein se sein, daß gewisse Sabstanzen unter nermalen Bedingungen weder an ihren Grenzflächen adserbiort werden, noch in sie eindringen, z. B. Säurefarbstoffe in Nervenzellen. In gewissen Grenzen aber können die Zellen ihren Funktionszustand ändern — sei es im physielogischen Geschehen, sei es durch äußere Beeinflussung — und empfindlicher eder resistenter gegen an sie herautretende Substanzen werden.

Am klarsten zeigt sich dieses Moment der Funktionsänderung bei der 1907 von Franke und Roehl entdeckten Arzneifestigkeit von Parasiten (cf. Ehrlich, Berl. Klin. Woch., Nr. 11, S. 310, 1907).

Ehrlich hat die Vermutung ansgesprochen, daß die erwerbene Arzneifestigkeit von Trypanesomen ihre Ursache in einer Verminderung der Avidität spezifischer Chemozeptoren habe. Warrington York, Murgatroyd und Hawking ("Studies in Chemotherapy", Annals of trop. medic. and parasitolegy, Vol. XXV, p. 351, 1931) haben experimentell bewiesen, daß diese Aviditätsverminderung verursacht ist durch eine Verminderung der Permeahilität für Arsenverbindungen. v. Jancsó (Z. f. Bakteriol., Aht. I, Bd. 123, p. 129 [1931] ib. Bd. 124, p. 167 [1932]; Klin. Wech., 1932, p. 689, p. 1305) erbrachte mit anderen Metheden für Substanzen der Akridin-, Pyroninund Styrylchinelinreihe gleichfalls den Nachweis, daß die Arzneifestigkeit von Nagana-Trypanosomen auf eine künstlich erzeugte Impermeahilität der Parasitenzelle — also auf eine Funktionsänderung — zurückzuführen ist. Wir gehen wehl in der Vermutung nicht fehl, daß auch die Wirkung vieler Hermene und Vitamine, die in se außererdentlich geringen Mengen tiefgreifenden Einfluß auf den Steffwechsel einzolner Organe eder Zellsysteme haben, nicht anders erklärt werden kann, als daß sie Funktiensänderungen an Zellen oder Zellsystemen berverrufen.

Zusammenfassend dürfen wir heute alse wehl sagen, daß direkte Beziehungen zwischen ehemischer Kenstitutien und bielegischem Verhalten von Verhindungen nicht zu bestehen seheinen.

Abhängig ven der Melekülgröße und der Kenstitutien sind die physike chemischen Eigenschaften einer Substanz. Dieso sind Ursache ven Verteilung und Spoicherung und damit mittelbar auch der Wirkung von Verbindungen. So wird es verständlich, daß in der chemischon Konstitution ähnliche Verhindungen sich hiologisch ganz verschieden, und umgokehrt ganz verschieden aufgebaute Verbindungen sich biologisch ähnlich vorhalten können — je nach der Variatien, welche die Änderung der chemischen Konstitution den physikochemischen Eigenschaften gibt.

Das biologische Verhalten einer Suhstanz aher wird nicht nur durch Änderung der chemischen Kenstitution und damit der physiko-chemischen Eigenschaften, sondern auch ehne Änderung des Molekülaufbaues durch Einflüsse des "Milieus" auf die physiko-chemischen Eigenschaften der Substanz variiert. Als dritter Faktor ist der Funktionszustand des Organismus, des Organs oder der Zelle selbst maßgebend, auf die eine Suhstanz zur Einwirkung kommt, sei es, daß dieser sich aktiv oder passiv ändert oder geändert wird.

Für eine Deutung der Wirkung der an den Zellgrenzflächen angehäuften oder in Protoplasma oder Kern eingedrungenen Stoffe selhst aber fehlen noch fast alle Anhaltspunkte. In vielen Fällen müssen wir vermuten, daß sie auf chemische Reaktionen zurückzuführen sind, besonders dann, wenn die Substanzen im Stoffwechsel verändert werden.

Nach dem heutigen Stand der Forschung scheint es zwar möglich, das Problem "Konstitution und Wirkung" von einheitlicheren Gesichtspunkten aus zu betrachten und damit neue Richtlinien für die Weiterarbeit zu gewinnen, aber unsere Kenntnisse sind noch sehr lückenhaft und viel Einzelarheit ist noch zu leisten, um klarere Erkenntnis zu gewinnen. Frei von empirischer Arheitsweise können wir uns auch heute noch nicht machen, zumal auch unsere Kenntnis von don Beziehungen zwischen chemischer Konstitution und physikalischen Eigenschaften nur eine recht beschränkte ist.

Wege und Ziele der Vitaminforschung

PROF. NR. FRITZ LAQUER

Aus dem Physiologischen Institut der L. O. Farbenindustrie AG., Werk Elberfeld

A. Gehören Vitamine und Hormone zusammen ?

Unter den auch therapeutisch wiehtigen Stoffen, die uns die neue physiologische Chemie zugängig gemacht hat, nehmen die Vitamine und Hormene die erste Stelle ein. Häufig werden sie zusammen genannt. Hierdurch wird die Vorstellung erweckt, als seien sie ihrer ganzen Natur nach eng verwandt. In ihren ehemischen Eigenschaften, soweit wir sie konnen. sind sie jedech grundverschieden. Schen von den bisher hokannten Vitaminen gehört jedes oinzelne einer anderen Körperklasse an, und das gleiche gilt für die Hormone. Aber auch hinsichtlich ihres biologischen Verhaltens, ihres vermutlichen Angriffspunktes im Organismus bestehen keine Beziehungen zwischen diesen beiden Gruppen biolegisch aktiver Substanzen. Man hat mituntor behauptet, daß die mit der Nahrung zugeführten Vitamine die Bausteine lieferten, aus denen der Körper seine Hormono bildet. So verloekend diese Vorstellung auf den ersten Blick erscheint, ein experimenteller Beweis hierfür ist noch niemals erbracht werden. Nur zwischen dem antirachitischen Vitamin und dem Nebenschilddrüsenhermen seheinen etwas engere Beziehnngen zu bestehen, die aher nech einer genaueren Klärung harren, ebense wie die zwischen der als Vitamin C wirkenden Hexurensäure und der Nebennierenrinde, in der sie ohenfalls nachgewiesen wurde, vermuteten Zusammenhänge sewie die nech sehr unhestimmten Beziehungen. die sich vem Vitamin E zu den Sexualhermenen erstrecken sellen.

Aber tretzdem bestehen wichtige Verbindungswege, die von der Vitamin-Ferschung zu den Hermenen verlaufen. Sie liegen in erster Linio auf methedlischem Gebiet. Es handelt sich in beiden Fillen um Substanzen, die in sehr kleinen Mengen wirkend für den nermalen Ablauf des Lebens wichtig eder unentbehrlich sind. Sie werden zunächst aus ihren Wirkungen, die sie entfalten, eder nech häufiger aus den Felgen ihres Fehlens, den segenannten Mangelkrankheiten eder Ausfallserscheinungen erseblessen. Sie können daher, solange man über ihre chemische Natur nichts oder nur sehr wenig weiß, niebt mit den üblichen Methoden des Chemikers, sendern nur auf bielegischem Wege erkannt und bestimmt werden. Die Möglichkeit ibrer quantitativen Messung, das segenannte "Testebjekt", ist nicht nur für die Erforschung, sendern auch für eine wissenschaftlich begründete therapeutische Anwendung ven Vitaminen sewehl wie von Hormonen gleich bedeutungsvell.

Wenn wir im felgenden die allgemeinen Grundlagen, die für ein erfelgreiches Arbeiten auf diesem Gebiet netwendig sind, kurz besprechen wellen, se muß auf alle Literaturangaben verzichtet werden. Eine eingehende Schilderung der hier ersehienenen Arbeiten müßte den Rahmen jeder Darstellung sprengen. Ich möchte mich daher auf die Wiedergabe einiger in den letzten Jahren in einem größeren Laberaterium gemachten Erfahrungen beschränken.

B. Die Erforschung der Vitamine

I. Die allgemeinen Grundlagen

Die Entdeckung von Vitaminen und Hermenen geht meist von Ärzten aus, die mit intuitivem Blick den Zusammenhang zwiseben einem eft von ihnen selbst erstmalig beschriebenen Krankbeitsbild und dem Fehlen lebenswichtiger Stoffe erkannt haben. Die weitere Erforschung dieser sei es im Organismus selbst gebildeten, sei es mit der Nahrung zugeführten Substanzen wird aber erst dann möglich, wenn es gelingt, die gleichen eder zum mindesten sehr ähnliche Erkrankungen bei Tieren herverzurufen. Aber sewehl die bei Vitaminentzug auftretenden Mangelkrankheiten, wie die beim Fehlen von Hormonen siehtbar werdenden Ausfallserscheinungen der Tiere

sind nur dann zu verwerten, wenn sie sich auch zu einem quantitativen Verfahren ausgestalten lassen. Die hierfür netwendigen Serienversuche verlangen greße Mengen kleiner Laberateriumstiere — man nimmt meist Ratten, Mäuse eder Meerschweinehen — und eine entsprechende Organisatien. Besonders wenn an einer Stelle mehrere Vitamine und Hermone nebeneinander bearbeitet werden sollen, ist eine eigene Tierzucht unbedingt notwendig, die ein gleichmäßiges und gesundes Tiermaterial liefert. Daneben dürfen die übrigen für eine Versergung von Tausenden ven Tieren unentbehrlichen Hilfsmittel nicht foblen.

Wem die hierfür notwendigen Einrichtungen nicht zur Verfügung stehen, der soll an die Bearbeitung derartiger Probleme nicht herangehen. Es könnten viele Umwege und Widersprüche in der Hormon- und Vitamin-Literatur vermieden werden, wenn man nur solche Ergebnisse veröffentlichte, die an einer genügend großen Anzahl von Tieren gewonnen worden sind. So bat sich beispielsweise berausgestellt, daß eine genaue Wertbestimmung von Präparaten der Vitamine A und D für jede Dosis zehn Ratten verlangt. Bei der Auswertung des Hypophysenvorderlappenbormons Prolan kommt man im allgemeinen mit fünf jungen weiblichen Ratten für jede einzelno Tagesgahe aus. Eine geringere Tierzahl ist nur bei Tastversuchen erlaubt, wenn man in erster Annäherung sich über die Größenordnung der bielegischen Wirksamkeit unterrichten will. Für jede genaue Standardisierung verlangt auch ein gutes Testobjekt die Behandlung von mindestens fünf Tieren mit der gleichen Desis.

Aher auch dann nech weiehen die Ergehnisse zu verschiedenen Zeiten eft erheblich veneinandor ab. Diese mitunter als "jahreszeitliche" Schwankungen bezeichneten Änderungen der Empfindlichkeit sind vielfach nur schwer zu erklären. Bei der Auswertung des Vigantol haben wir einmal ein ganzes Jahr lang bei sämtlichen Tieren das gleiche

Futtergemisch aus einem großen Vorrat verfüttert. Trotzdem konnten gewisse Abweichungen nicht verhindert werden. Es ist daher bei wichtigen Auswertungen notwendig, ein "Standardpräparat" mitlanfen zu lassen, an dem man Veränderungen in der "Höhenlage" des ganzen Versuchs erkennen kann. Ein Chemiker, der es gewohnt ist, seine Substanzen auf die vierte Dezimale abzuwiegen, findet sich mit einer Genauigkeit, die auch im günstigsten Falle die Werte von \pm 25 % kaum unterschreitet, nur sehwer ab. Dafür sind aber sehr viele Testobjekte weit empfindlicher als die beste analytische Waage. So können, um nur ein Beispiel zu nennen, bei der Auswertung des antirachitischen Vitamins im Rattenversneh 0,01 γ (1 γ = $\frac{1}{1000}$ mg) noch gut erkannt und bestimmt werden.

Man hat versucht, diese statistischen Auswertungen nach den Regeln der Wahrscheinlichkeitslehre zu behandeln, und hierbei in einzelnen Fällen zweifelsohne eine tiefere Einsieht in das eigene Handwerkszeug und eine Verbesserung der Genauigkeit erreicht. Das wichtigste Ergebnis stand aber schon vorher fest und lautet, ganz unmathematisch ausgedrückt, daß jede Standardisierung um so genauer wird, je mehr Tiere man benutzt.

Der Tierversuch ist nicht Selbstzweck. Er ist ein leider oft recht umständlicher und kostspieliger Weg, um das Endziel, die Gewinnung der wirksamen Körper in reiner Form zu erreichen. Mitunter gibt es neben den biologischen Verfahren auch noch ehemische Methoden, beispielsweise Farbreaktionen, zum Nachweis der gesuchten Substanzen. Dies erleichtert und beschleunigt die Reindarstellung. Es ist sicher kein Zufall, daß Adrenalin und Thyroxin, die sich auch in großer Verdünnung noch mit ehemischen Mitteln erkennen lassen, die ersten Hormone gewesen sind, die als reine Körper isoliert und später auch synthetisch gewonnen werden konnten.

Aber selbst wenn die Reindarstellung von Hormonen und Vitaminen es erlaubt, die Einstellung von Präparaten nach biologischen Einheiten zu verlassen und zu einer gewichtsmäßigen Dosierung überzugehen, kann für viele Untersuchungen der biologische Versneb nicht entbebrt werden, besonders wenn stark verdünnte oder mit heliehigen Zusätzen versehene Präparate vorliegen.

Wenn nun im folgenden in großen Zügen, wobei viele wichtige Einzelheiten- nnerörtert bleiben müssen, gezeigt werden soll, his zu welchen Punkten die Forschung auf diesem Gehiete vorangeschritten ist, so wollen wir uns auf die Vitamine beschränken. Die Verhältnisse liegen aber, unter methodischen Gesichtspunkten betrachtet, bei den Hormonen ganz äbnlich.

II. Der gegenwartige Stand der Vitamin-Forschung

1) VITAMIN A

Beim Vitamin A besitzen wir ein gut ausgearbeitetes Nachweisversahren an jungen Ratten, deren Wachstum nach wenigen Wochen stillsteht, wenn sie vitamin-A-frei ernährt werden. Schließlich sterben die Tiere, wobei vielfach eine Xerophthalmie auftritt. Sehr reich an Vitamin A ist der schon lange bekannte und benutzte Lebertran. Die kleinste Tagesdosis, die unter den bei uns üblichen Versnehsbedingungen an Ratten, deren Gewicht gerade zum Steben gekommen ist, wieder volles Wachstum hervorruft, liegt etwa hei 2—4 mg Lebertran. Von guter Butter braucht man hierzu das 100—200fache.

Danehen liefert die kolorimetrische Blanfärhung aller vitamin-A-haltigen Präparate mit einer Lösung von Antimontrieblorid in Chloroform recht gute Anhaltspunkte für den Vitamin-A-Gehalt, wenn anch diese Farhreaktion nicht streng spezifisch ist. So ist es verhältnismäßig sebnell gelungen, aus Fischtran mit Anreicherungsverfahren, die anch im Großbetrieh gut durchführbar sind, vitamin-A-haltige Fraktionen zn gewinnen, bei denen eine Ratteneinheit schon in 1 7

enthalten ist. Dieses bedeutet eine etwa 2-4000fache Verstärknng gegenüher Lehertran. In der gleichen Größenordnung ist auch das schön kristallisierende Carotin im Rattenversneh wirksam. Es ist aher nach allgemeiner Anffassung nicht das eigentliche Vitamin, sondern wird im Organismus, sehr wahrscheinlich in der Leher, in Vitamin A umgewandelt, das daher dem Carotin chemisch nahe verwandt sein dürfte. Man kann annehmen, daß seine Reindarstellung nicht mehr lange auf sich warten lassen wird. Die dann zu Ende zu führende Konstitutionsermittlung wird schnell erkennen lassen, oh eine Synthese des Vitamins A zur Zeit möglich nnd praktisch aussichtsvoll erscheint. Das letztere ist kanm zn erwarten.

2) VITAMIN D

Wenn es auch noch nicht entschieden ist, ob das im Lehertran vorhandene zweite fettlösliche Vitamin identisch ist mit dem bei der ultravioletten Bestrahlung des Ergosterins entstehenden antirachitischen Vitamin, so hesteht doch kein Zweisel darüber, daß hestrahltes Ergosterin nicht nur im Tierversuch, sondern anch hei kranken Menschen die Rachitis in anßerordentlich kleinen Dosen verhijten und heilen kann. Als man, gestützt auf ein zuverlässiges und in der Folgezeit noch weiter ausgearheitetes Bestimmungsverfahren, an inngen Ratten gefinnden hatte, daß hei der Bestrahlung von Ergosterin Präparate entstehen, die im Tierversneh schon mit etwa 0,1 7 wirksam sind, and die dann anch bald im großen Maßstab technisch hergestellt und therapentisch angewandt werden konnten, da glanhte man, daß die Reindarstellung des antirachitischen Vitamins in kristallinischer Form hald gelingen werde. Trotz der zahlreichen Versnehe ansgezeichneter Chemiker hat es mehrcre Jahre gedanert, his man ans dem hei der Bestrahlung des Ergosterins entstehenden Gemisch zunächst das reinc antirachitische Vitamin und knrz darauf noch eine Reihe anderer Umwandlungsprodukte abtrennen

und als Kristalle gewinnen konnte. Man ist daher oft erstaunt, mit welcher Leichtigkeit in wissenschaftlichen Veröffentlichungen Angaben über die Reindarstellung biologischaktiver Steffe, die meist unter viel ungünstigeren Bedingungen zugängig sind, als das in reinen Fettlösungsmitteln hestrahlte kristallinische Ergesterin und seine Uniwandlungsprodukte, aufgestellt werden, die dann natürlich einer kritischen Nachprüfung nicht standhalten können.

Ehenso erstaunlich sind die Behauptungen, es gäbe amorphe Präparate, die noch wirksamer seien als das kristallisierte Vitamin D, wohei die Ergehnisse von Tierversuchen miteinauder verglichen werden, die an ganz verschiedenen Stellen, zu ganz verschiedenen Zeiten und eft auch mit ganz anderen Metheden durchgeführt worden sind. Wie hereits erwähnt, sind selche Messungen nur dann zuverlässig, wenn sie sich auf ein sehr greßes Tiermaterial stützen, ver allem aber müssen die zu vergleichenden Präparate, in diesem Fall das reine Vitamln D und das angeblich wirksamere nicht kristallinische Produkt im gleichen Versuch uumittelbar miteinander verglichen werden. Solange das nicht geschehen ist, siud alle Veräffentlichungen über amorphe, angeblich hochwirksame antirachitische Präparate völlig wertlos.

Man findet vielfach die Angabe, daß außer Lebertran, hei dem nach unseren Untersuchungen etwa in 10—20 mg 1 Ratteneinheit enthalten ist — er enthält demnach nur etwa den 500000. Teil der antirachitischen Wirksamkeit des 1einen Vitamius D — auch Butter und Eier antirachitisch wirksam seien. Wir haben kürzlich im Rattenversuch den Vitamin-D-Gehalt einer gewöhnlichen Butter bestimmt und gefunden, daß selbst 1 g täglich noch keine Wirkung entfaltet. In der Butter sind also weniger als 0,000002 % reines Vitamin D enthalten. Sie ist mindestens 100mal schwächer antirachitisch wirksam als Lehertran. Zur Verhütung und Heilung einer Rachitis müßte also ein Kind, vorausgesetzt,

daß sich in der Bntter überhaupt Vitamin D nachweisen läßt, mehr als 1,5 kg täglich verzehren. Man sieht an diesem etwas grotesken Beispiel, daß man mit allgemeinen Angaben üher den Vitamin-Reichtum von Nahrungsmitteln nicht viel anfangen kann. Maß und Zahl sind auch hier die entscheidenden Grundlagen wissenschaftlicher Betrachtungen.

Auch eine weitere Frage, die lange Zeit unheantwortet blieb, konnte nur mit Hilfe einwandfreier Tierversuche entschieden werden. Sehr bald nach der Entdeckung des hestrahlten Ergosterins hatte man festgestellt, daß die Bestrah-Inngsprodukte in hohen Dosen giftig wirken. Sie zeitigen u. a. charakteristische Verkalkungen, die schließlich den Tod der Versuchstiere herheiführen können. Da man lange Zeit nicht wußte, oh diese durch Überdosierung verursachten Nebenerscheinungen dem antirachitischen Vitamin selhst oder unvermeidharen, vielleicht anch vermeidharen Nebenprodukten zukommen, hat man für die Ursache des ganzen Symptomenkomplexes den Ausdruck "Calcinose-Faktor" gewählt. Auch dieses verkalkende Prinzip läßt sich im Tierversuch, wohei man zweckmäßigerweise Mäuse henutzt, quantitativ bestimmen. 1 Mäuseeinheit liegt, je nach den Versnchshedingungen und der Reinheit der Präparate, zwischen 0.05 und 0.3 mg. Schon aus der Tatsache, daß die hereits erwähnte Ratteneinheit in y (also 1/1000 mg) ausgedrückt wird, der Calcinose-Faktor jedoch einer 1000fach größeren Gewichtseinheit angehört, erkennt man, wie groß die Überdosierung sein muß, his antirachitisch wirksame Präparate giftig wirken können. Wie bei anderen Pharmaka hat man anch hier das Verhältnis zwischen der heilenden und der schädigenden Dosis, den sogenannten therapeutischen Index, ermittelt. Er schwankt hei normal bestrahlten Ergosterin-Präparaten etwa zwischen den Werten 1:2000 his 1:5000.

Schon vor längerer Zeit war hehanptet worden, durch besondere Bestrahlungsbedingungen, vor allem durch Ausschaltung bestimmter Wellenlängen mittels geeigneter Filter, könne man Präparate gewinnen, die nur noch antirachitisch wirksam seien und auch in hohen Dosen keine Toxizität mehr zeigten. Dieso Behauptungen beruhten, wie nachgewiesen werden konnte, auch wieder darauf, daß man nicht mit genügender Sorgfalt an einem geeigneten Tiermaterial sowohl Wirksamkeit wie Giftigkeit quantitativ ausgewertet hatte. Tatsächlich ist das Verbältnis von Wirksamkeit zu Giftigkeit bei bestrahlten Ergosterin-Präparaten nnabhängig von der Wellenlänge des zur Aktivierung benntzten Lichtes. Als es vor etwa einem Jahr gelungen war, aus dem Ergosteriu-Bestrablungsgemisch das reine antirachitische Vitamin in kristallinischer Form zu isolieren, wurde sogleich festgestellt, daß auch diese Präparate in hohen Dosen verkalkend und toxisch wirkten. Wir haben an etwa 1000 Ratten und 300 Münsen die Grenzwerte in der bei nus übliehen Weise ermittelt und 0.02 y bzw. 0.06 mg gefunden. Der therapeutische Index bewegt sieh also in der gleichen Größenordnung (1:3000) wie bei den bisherigen rohen Bestrahlungsgemischen. Hiermit war aber die Grenze der methodischen Möglichkeiten des Tierversuchs erreicht. Zunächst gelten die obigen Durchschnittszahlen nur für das Tiermaterial und die sonstigen Versuchsbedingungen eines bestimmten Laboratoriums. Die an anderen Stellen ermittelten Werte können hiervon erheblich abweiehen. Vor allem aber gestattet die Empfindlichkeit der Methoden es nicht mehr, einen Unterschied zwischen dem rohen Bestrahlung-gemisch und dem reinen Vitamin D nachzuweisen, wenn während der Bestrahlung des Ergosterins Stoffe entstehen, die nur giftig sind, obne antirachitisch wirksam zu sein, aber nicht immer in solchen Mengen anftreten, daß sie innerhalb der unvermeidbaren Schwankungen des Tierversnehs, besonders wenn sie sich, wie bei der Bestimmung des thempeutischen Index, bei zwei verschiedenen Auswertungen geltend machen, bemerkt weiden können.

daß sich in der Butter überhaupt Vitamin D nachweisen läßt, mohr als 1,5 kg täglich verzehren. Man sieht an diesem etwas grotesken Beispiel, daß man mit allgemeinen Angaben über den Vitamin-Reichtum von Nahrungsmitteln nicht viel anfangen kann. Maß und Zahl sind auch hier die entscheidenden Grnudlagen wissenschaftlicher Betrachtungen.

Anch eine weitere Frage, die lange Zeit unbeantwortet blieb, konnte nur mit Hilfe einwandfreier Tierversneho entschieden werden. Sehr bald nach der Entdeckung des bestrahlten Ergosterins hatte man festgestellt, daß die Bestrahlungsprodukte in hohen Dosen giftig wirken. Sie zeitigen u. a. charakteristische Verkalkungen, die schließlich den Tod der Versuchstiere herbeiführen können. Da man lange Zeit nicht wußte, ob diese durch Überdosierung verursachten Nebenerscheinungen dem antirachitischen Vitamin selbst oder unvermeidbaren, vielleicht anch vermeidbaren Nebenprodukten zukommen, hat man für die Ursache des ganzen Symptomenkomplexes den Ausdruck "Calcinose-Faktor" gewählt. Auch dieses verkalkende Prinzip läßt sich im Tierversuch, wohei man zweckmäßigerweise Mäuse benutzt, quantitativ bestimmen. 1 Mänsceinheit liegt, je nach den Versuchsbedingungen und der Reinheit der Präparate, zwischen 0,05 und 0,3 mg. Schon aus der Tatsache, daß die bereits erwähnte Ratteneinheit in y (also 1/1000 mg) ausgedrückt wird, der Calcinose-Faktor icdoch einer 1000fach größeren Gewichtseinheit angehört, erkennt man, wie groß die Überdosierung sein muß, bis antirachitisch wirksame Präparate giftig wirken können. Wie bei anderen Pharmaka hat man auch hier das Verhältnis zwischen der heilenden und der schädigenden Dosis, den sogenannten therapeutischen Index, ermittelt. Er schwankt bei normal bestrahlten Ergosterin-Präparaten etwa zwischen den Werten 1: 2000 bis 1:5000.

Schon vor längerer Zeit war behauptet worden, durch besondere Bestrahlungsbedingungen, vor allem durch Ausschaltung bestimmter Wellenlängen mittels geeigneter Filter, könne man Präparate gewinnen, die nur nech antirachitisch wirksam seien und auch in hohen Dosen keino Toxizität mehr zeigten. Diese Behauptungen beruhten, wie nachgewicsen werden kounte, auch wieder darauf, daß man nicht mit genügender Sorgfalt an einem geeigneten Tiermaterial sewohl Wirksamkeit wie Giftigkeit quantitativ ausgewertet hatte. Tatsächlich ist das Verbältnis von Wirksamkeit zu Giftigkeit hei bestrahlten Ergosterin-Präparaten unabhängig von der Wellenlünge des zur Aktivierung benutzten Lichtes. Als es ver etwa einem Jahr gelungen war, aus dem Ergesterin-Bestrahlungsgemisch das reine antiraebitische Vitamin in kristalliniseher Ferm zu isolieren, wurde segleich festgestellt, daß aneh diese Präparate in hohen Desen verkalkend und toxisch wirkten. Wir haben an etwa 1000 Ratten und 300 Münsen die Grenzwerte in der bei uns üblichen Weise ermittelt and 0,02 y bzw. 0,06 mg gefunden. Der therapeutische Index bewegt sich alse in der gleieben Größenerdnung (1: 3000) wie bei den hisherigen roben Bestrahlungsgemischen. Hiermit war aber die Grenze der methodischen Möglichkeiten des Tierversnehs erreicht. Zunächst gelten die obigen Durchschnittszahlen nur fur das Tiermaterial und die senstigen Versuebsbediugungen eines bestimmten Laboratoriums. Die an anderen Stellen ermittelten Werte können bierven erheblich abweichen. Vor allem aber gestattet die Empfindlichkeit der Methoden es nicht mehr, einen Unterschied zwisehen dem rohen Bestrahlungsgemisch und dem reinen Vitamin D nachzuweisen, wenn wührend der Bestrahlung des Ergosterins Stoffe entstehen, die uur giftig sind, ohne antirachitisch wirksam zu sein, aber nicht immer in solchen Mengen auftreten, daß sie innerhalb der unvermeidbaren Schwankungen des Tierversuchs, besonders wenn sie sich, wie bei der Bestimmung des therapeutischen Index, bei zwei verschiedenen Answertungen geltend machen, bemerkt werden können.

Daß es in der Tat, beispielsweise durch Überbestrahlung des Ergosterins, gelingt, Stoffe herzustellen, die nur noch verkalken, aber nicht mehr antirachitisch wirksam sind, war schon vor langer Zeit gezeigt worden. Entstehen nun solche Stoffe auch bei der normalen ultravioletten Bestrahlung des Ergosterins? Diese Frage konnte, wie gesagt, nur durch die chemische Aufarheitung des Bestrahlungsgemisches und die Reindarstellung der verschiedenen Substanzen, die sowohl auf dem Wege vom Ergosterin zum antirachitischen Vitamin als auch durch weitere Bestrahlung des bereits gebildeten Vitamins D entstehen, gelöst werden. Es hat sich zeigen lassen, daß sowohl auf dem Wege vom Ergosterin znm Vitamin D als auch nach der Bildung des antirachitischen Vitamins dauernd, auch hei normaler Bestrahlung, giftige Stoffe auftreten, die noch nicht oder nicht mehr antirachitisch wirksam sind. Während das Vitamin D selbst das einzige Bestrahlungsprodukt des Ergosterins ist, das antirachitisch wirkt, entstehen daneben mindestens noch zwei andere Umwandlungsprodukte, die toxisch sind.

Diese Feststellung hat eine große praktische Bedentung. Man wird auch für die therapeutische Anwendung des Vitamins D nur noch kristallinische Präparate benutzen, nm auf diese Weise zu vermeiden, daß in den Bestrahlungsgemischen noch unkontrollierbare Mengen dieser nur toxisch wirkenden Substanzen enthalten sind.

3) VITAMIN E

Von der als "Antisterilitätsvitamin" mit dem Buchstaben "E" hezeichneten fettlöslichen Fraktion, die vor allem in Weizenkeimlingen reichlich vorhanden ist, konnten hisher noch weuige Einzelheiten festgestellt werden. Vor allem fehlt die genane Ausarheitung eines quantitativen Bestimmungsverfahrens. Auch über ihre chemischen Eigenschaften liegen nur spärliche Angaben vor, so daß wir uns mangels eigener Erfahrungen auf diesem Gebiet mit diesem kurzen Hinweis begnügen wollen.

4) DIE VITAMIN-B-GRUPPE

Das wasserlösliche Vitamin B, dessen antinenritische, die Beri-Beri verhütende Eigenschaften sehen lange bekannt waren, und von dem man auch wußte, daß es wachstumssteigernde Wirkungen nufweist, ist keine einheitliche Substanz. Man hat verschiedene Faktoren innerhalb der Vitamin-B-Gruppe unterschieden, die leider keine allgemein angenommene Bezeichnung gefunden haben. Während man vor allem in England die verschiedenen Vitamine dieser Gruppe durchmumeriert hat, also vom Vitamin B₁, B₂, B₃ usw. spieht, nannte man in Amerikn die verschiedenen Faktoren Vitamin B, G, F usw. Solange man hier noch nicht zu ehemisch gnt eharaktenisierten Substanzen vorgedrungen ist, halten wir die Unterteilung dei Vitamin-B-Gruppe nach Zahlen für zweckmäßiger.

Das nntineuritische Vitamin B, ist, wie man seit kurzem weiß, ein schwefelhaltiges, in seinen Salzen schön kristallisierendes Amin, das sich aus Reiskleie und aus Hefe durstellen läßt, Seine Brutteformel entspricht wahrseheinlich dem Ausdruck C1. H1. N.OS. Die Darstellungsverfahren sind allerdings recht umständlich und liefern noch nicht 1 Prozent des gesnmten in der Hefe entlinktenen antinenritischen Enktors, wonn man die Ergebnisse des Tierversuchs zngrunde legt. Die Wertbestimmungen an Tauben lassen sieh recht gut durchführen. Die kleinste Menge, die unter bestimmten Bedingungen schwer Berl-Berl-kranke Tanben einen Ing lang heilt, ist eine Taubeneinheit. Sie betrügt bei frischer Preßhefe im Durchschnitt 0.01 g. Von dem kristallinischen Stoff, als Chlorhydrat, sind rund 2.5 r notwendig. In der feuchten Brauerei-Preßbefe sind also etwa 0,006 % Vitamin B1 vorhanden. Alles andere sind Ballaststoffe, die bei der Reindarstellung entfernt werden müssen.

Unsere Kenntnisse von den übrigen B-Faktoren sind wesentlich geringer Man hat zwar für das Wachstumsvitamin im engeren Sinne, das meist als B, bezeichnet wird, ein recht gutes Nachweisverfabren an wachsenden Ratteu ausgearbeitet. Dies hat jedoch den Nachteil, daß auch das Vitamin B, für das Wachstum von Tieren nicht ganz entbelut werden kann. Man muß bei dieser Prüfung also Extrakte zulegen, die das Vitamin B, in möglichst konzentrierter Form entbalten. Je nach dem Reinheitsgrad derartiger Auszüge erbält man aber unterschiedliche Wachstumswirkungen, was neben anderen Beobachtungen zu der Annahme geführt bat, daß zum Körperwachstum noch weitere Faktoren, welche die Bezeichnungen B₃, B₄ und B₅ erhalten haben, notwendig sein sollen. Wenn es einmal möglich sein wird, für die Prüfung auf Vitamin B. im Rattenwachstumsversuch ein reines B.-Präparat zu verwenden, wird sich herausstellen, ob eine Aufteilung in derartig viele Untergruppen bei den wasserlöslichen Wachstumsvitaminen überhaupt notwendig ist. Ob schließlich der mit den Buchstaben PP bezeichnete Stoff, der die Pellagra verbütet, ob die Wachstumsfaktoren R und Y, ob die das Hefe-Wacbstum anregende und als "Bios" bezeichnete Substanz alle zu dieser Gruppe gebören und auch chemisch miteinander verwandt sind, ist jetzt noch völlig unsicher. Es wird sicher noch geraume Zeit dauern, bis der ganze Vitamin-B-Komplex entwirrt und in chemisch reine, gut definierte Körper aufgeteilt sein wird.

5) VITAMIN C

Auch für das antiskorbntische Vitamin C liegt ein zuverlässiger, mit Meerschweinchen arbeitender Test vor, der es verschiedenen Antoren in jahrelanger Arbeit ermöglicht hat, aus Zitronen das antiskorbutische Vitamin weitgehend anzureicbern und einiges über seine chemische Natur in Erfahrung zn bringen. Nachdem die Angaben über die Beziehungen zwischen Narkotin und diesem Vitamin von zahlreichen Nachprüfern nicht bestätigt werden kounten, wird zur Zeit die Frage untersneht, wieweit die in der Nebennierenrinde vorkommende Hexuronsänre

mit dem Vitamin C identisch ist. Mangels ausgedehnter eigener Erfahrungen soll hier auch auf dieses Problem nicht nüher eingegangen werden.

C. Die Anwendung der für Vitamine und Hormone entwickelten Methoden auf andere Fragestellungen

Wie bereits eingangs erwähnt, läßt sich in ganz ähnlicher Weise auch bei den Hormonen zeigen, daß ihre Reindarstellung in erster Linie von der Entwicklung des Testobjekts abhängig ist. Daneben spielt auch die chemische Natur der einzelnen Hormone eine wesentliehe Rolle. Wir wissen, daß einige von ihnen hochmolekulare, den Eiweißkörpern nahestehende, aus Aminosäuren aufgebaute Korper sind, deren ehemische Analyse somit den gleichen Schwierigkeiten begegnet wie die dor Eiweißstoffe. Bei einigen Hormonen, beispielsweiso dem der Thymusdrüse oder der Zirbeldrüse, fehlt auch bisher ein brauchbares Testobjekt, so daß ihre Bearbeitung noch nicht richtig in Angriff genommen werden konnte. Man muß aunehmen, daß die Zahl der innersekretorischen Drüsen bogreuzt ist und daß die wiehtigsten jetzt bekannt sind. Auch bei den Vitaminen sind die Aussiehten, none Körperklassen, die diesen Namen mit Recht verdienten, aufzufinden, nicht mehr sehr groß. Man könnte also mit einer gewissen Besorgnis oder Befriedigung, je nach der persönlichen Einstellung, dem Tag entgegenschen, an dem allo diese Stoffe soweit erforscht sind, als es bei dem jeweiligen Stand der Chemie überhaupt möglich ist. Die Natur hat aber dafür gesorgt, daß bier kein Mangel an Botätigungsmöglichkeiten eintritt. Erstens gibt es in den großen Körperdrüsen spezifisch wirksame Substanzen, die ebenfalls Krankheiten heilen können, wie beispielsweiso der gegen die porniziöse Anämie wirksame Leberstoff, dor eigentlich weder richtig zu den Hormonen noch zu den Vitaminen gehört. Vor allem aber wissen wir aus einigen interessanten neueren Feststellungen, daß sowohl der tierische, wie der pflanzliche Organismus Stoffe bildet, die gleichfalls in sehr kleinen Mengen besondere Aufgaben zu erfüllen haben. Ich erinnere an die kreislaufwirksamen Substanzen und an den Wuchsstoff Auxin. Nimmt man an, daß alle, oder zum mindesten ein großer Teil der Funktionen lebendiger Zellen in dem Sinne stofflich bedingt sind, daß sie von ganz spezifischen Substanzen reguliert oder ausgelöst werden, so bietet ihre zukünftige Erforschung ein zur Zeit völlig unübersehbares Tätigkeitsfeld.

Die Entwicklung der Lehre von der Immunität

PROF. DR R. BIELING

Aus der Sero-bakteriologischen Abteilung "Bayer-Meister Lucius-Behringwerke", Hoechst/Marburg

Als die damaligen Farbwerke vorm. Meister-Lucius & Bruning Aufang der 90er Jahre die Serum- und Impfstoff-Produktion begründeten, gliederten sie ihren technischen Betrieben ein wissenschaftliebes Laboratorium an, das dem Entdecker der Serumtherapie, Emil von Behring, unterstand. Es hatte die Aufgabe, die neu begründete Immunitätslehre weiter auszuhauen und zu unterbauen sowie exakte Prüfungsmethoden für die antitoxischen Sera auszuarbeiten und dabei die besten Methoden der praktischen Immunisierung zu finden, um möglichst hoehwortige und wirksame Produkte herstellen zu können. 1899 war dies hereits so weit gelungen, daß Behring mit Stolz ein Diphtherie-Antitoxin mit 1200 Einheiten im Kubikzentimeter aufweisen konnte. Inzwischen haben sich die Herstellungsmethoden weiterhin so verbessern lassen. daß vom Diphtherie-Serum 2000fache, 4000fache und selbst 5000fache Sera don Ärzten hereitgestellt werden können. und daß von den ührigen antitexischen Seren wie Tetanus-Anaeroben-, Botulismus-, Dysenterie-, Schlangen- und Skorpion-Serum fortlaufend Präparate dargestollt werden, die die ersten Produkto mindestens um das 10 his 20fache übertreffen.

Die wissenschaftlichen Untersuchungen, welche diese technischen Fortschritte veranlaßten, hahen abor darüber hinaus ein allgemeines theorotisches Interesse für die Immunitätslehre gowennen und kennten in den letzten Jahren mehr und mehr auch für die Aufklärung der Pathogenese einer Reihe klinischer Symptomenkomplexe und Krankheitsbilder herangezogen werden. Die in dieser Hinsicht in unseren Laboratorien fost-

gestellten Tatsachen und die daraus gewennenen Gesichtspunkte sellen im felgenden zusammenfassend dargestellt werden.

Unsero Arbeiten gohen aus von einer bewußten Umstellung in der Betrachtungsweise und Ferschungsmethede. In dem Angenblick, in dem die Fragen der Krankheitsabwehr und der Ausbildung der Immunität und der Immunitäts. reaktionen als ein pathelogisch-physiologisches Geschehen aufgefaßt wurden, genügten nicht mehr die einfachen Formulierungen Ehrlichs, der alle Abwebryorgänge des Körpers unter didaktisch wertvellen Symbolen zusammengefaßt hatte, die in ihrer bildhaften Bedeutung ein später allzu häufig vergessenes "Als oh" enthielton. Indem man systematisch die einzelnen Vorgänge untersuchte, wolcho sich an das Einbringen der Krankbeitskeime oder ihrer Gifto in den gesunden Organismus anschlossen, gelang eine Aufklärung der Vorgünge, welche zur Vernichtung der Krankheitserreger und ibrer Gifte führen und weiterhin dann zur Ausbildung jener sieh dabei entwickelnden, Immunität genannten Bereitsebaft, neue gleichartige Infektionen im Entstehen zu unterdrücken oder doch rasch zur

Die dominante Bedoutung des ven Aschoff als funktionelle Einhelterkannten reticule-endethelialon Zellsystemsfür Ausheilung zu bringen. die Abwehr und Unsebüdlichmachung der Krankheitsorreger und die Ausbildung der Immunität trat dabei immer klarer herver: Dieso durch feinste Fortsetzungen notzartig zusammenhängenden Zellen kleiden die erweiterungs fühigen Blutrünme, insbesondere auch die der großen Bauch organe aus. Dringen nun Krankheitskeime eder ihre Gifte ven außen eder ven einem primären, lekalisierten Krankheitsherd aus in die Blutbahn ein, se erweitern sieh die Bluträume in den Baucherganon, also beispielsweise die reto Pulpa der Milz oder die zwischen den Loberzollbülkehen gelegenen sinusartigen Blutriume so stark, daß großo Blutmongen hier zurück gehalten werden. Diese Erwoiterung des Gofäßlumens führt naturgemäß zu einer Stromverlangsamung. Die dem Blut beigemischten korpuskulären Fremdelemente, in unserem Fall also die Krankheitserreger, lagern sich dabei, wie bei allen Vergängen der vaskulären Stase, den Wänden an und kommen damit in direkten Kontakt mit den diese Wände auskleidenden reticule-endethelialen Zellelementen. Diese fixen Phagecyten sind dadurch in die Lage versetzt, ihre Frestätigkeit aufzunehmen und dadurch die langsam vorbeifließende Blutflüssigkeit von ihren bakteriellen Beimischungen zu befreien. Die wandständigen, mit Fremdmaterial beladenen Zellen selbst aber verfallen nach der Aufnahme der Krankheitskeitne der Vernichtung, Sic. die vorher sehlanken Uferzellen, guellen auf. runden sieh ab, lösen sieh sehließlich mit ihrer aufgenommenen Last, die inzwischen mehr oder minder stark verändert wurde, völlig ans dem netzartigen Verband heraus und werden in die Bluträume abgestoßen, die sie verher anskleideten. Als große Monenucleure und Histieeyten kreisen sie mit den eingeschlessenen, unschädlich gemachten Bakterien im Blut. Die entstandenen Lücken aber werden auffallend rasch durch junge Zellen wieder ausgefüllt. In bestimmten Fällen kommen diesen fixen Phagocyten auch die Kapillarendethelien und die im Blut kreisenden freien Lenkoeyten zu Hilfe.

Die mit Bakterien vollgestepften, ins Blut abgesteßenen Zellelemente werden schließlich von der Lunge abgefangen und hier abgebant.

Man kann diese Vorgänge im histologischen Bild verfolgen, man kann aber auch den Ablanf der Bakterien-Elimination aus dem Körper verfolgen, indem man fortlaufend den Kein- und Giftgehalt des strömenden Blutes infizierter Tiere bestimut. Damit erhält man ein Bild von der normalen Ausselteidungsfunktion der Gefäßwandzellen. Wenn man um die Anzahl der funktionsfähigen Zellen dadurch stark vermindert, daß man die Milz entfernt, alse ein Organ, das besonders 1eich an ihnen ist und gleichzeitig die übrigen

gestellten Tatsachen und die darans gewonnenen Gesichtspunkte sollen im folgenden zusammenfassend dargestellt werden.

Unsere Arbeiten gehen aus von einer bewußten Umstellung in der Betrachtungsweise und Forschungsmethode. In dem Augenblick, in dem die Fragen der Krankheitsabwehr und der Ausbildung der Immunität und der Immunitätsreaktienen als eiu patholegisch-physiologisches Geschehen aufgefaßt wurden, geuügten nicht mehr die einfachen Formulierungen Ehrlichs, der alle Abwebryorgänge des Körpers unter didaktisch wertvollen Symbolen zusammengefaßt hatte, die in ihrer bildhaften Bedeutung ein später allzu häufig vergessenes "Als eb" enthielten. Indem man systematisch die einzelnen Vorgänge untersuchte, welche sich an das Einbringen der Krankheitskeime eder ihrer Gifte in den gesunden Organismus anschlossen, gelang eine Aufklärung der Vorgänge, welche zur Vernichtung der Krankheitserreger und ihrer Gifte führen und weiterhin dann zur Ausbildung jener sich dabei entwickelnden, Immunität genannten Bereitschaft, neue gleichartige Infektionen im Entstehen zu unterdrücken oder dech rasch zur Ausheilung zu bringen.

Die deminante Bedeutung des ven Aschoff als funktionelle Einheiterkannten reticulo-endothelialen Zellsystems für die Abwehr und Unschädlichmachung der Krankheitserreger und die Ausbildung der Immunität trat dabei immer klarer hervor: Diese durch feinste Fortsetzungen netzartig zusammenhängenden Zollen kleiden die erweiterungsfähigen Bluträume, insbesondere auch die der großen Bauchorgane aus. Dringen nun Krankheitskeime oder ihre Gifte von außen oder von einem primären, lokalisierten Krankheitsherd aus in die Blutbahn ein, so erweitern sich die Bluträume in den Bauchorganen, also beispielsweise die rote Pulpa der Milz oder die zwischen den Leberzollhälkehen gelegeneu sinusartigen Bluträume so stark, daß große Blutmengen hier zurückgehalten werden. Diese Erweiterung des Gefäßlumens führt

naturgemäß zu einer Stromverlangsamung. Die dem Blut beigemischten korpuskulären Fremdelemente, in unsorem Fall also die Krankheitserreger, lagern sich dabei, wie bei allen Vorgängen der vaskulären Stase, den Wänden an und kommen damit in direkten Kontakt mit don dieso Wändo auskleidenden reticulo-endothelialen Zellelementen. Diese fixen Phagocyton sind dadurch in die Lage versetzt, ihre Freßtätigkeit aufzunehmen und dadurch die langsam verbeifließende Blutflüssigkeit von ihren bakteriellen Beimischungen zu bofreien. Die wandständigen, mit Fremdmaterial beladonen Zellen solbst aber verfallen nach der Aufnahme der Krankheitskeime der Vernichtung. Sie, die vorher schlanken Uferzellen, quellen auf, runden sich ab, lösen sich schließlich mit ihrer aufgenommonen Last, die inzwischen mehr oder minder stark verändort wurde, völlig aus dom netzartigen Verband heraus und werden in die Bluträume abgestoßen, die sie vorher auskloideten. Als große Mononucleäre und Histiocyten kreisen sie mit den oingosohlossenen, unschädlich gemachten Bakterien im Blut. Die entstandenen Lücken aber werden auffallend rasch durch junge Zellon wieder ausgefüllt. In bestimmten Fällen kommen diesen fixen Phagocyten auch die Kapillarondothelien und die im Blut kreisenden freien Leukocyten zu Hilfe.

Die mit Bakterien vollgestopften, ins Blut abgestoßeneu Zellolemente werden schließlich von der Lunge abgefangen und hier abgebaut.

Man kann diese Vorgänge im histologischon Bild vorfolgon, man kann aber auch den Ablauf der Bakterien-Elimination aus dem Körpor vorfolgen, indem man fortlaufend den Koim- und Giftgelaalt des strömenden Blutes infizierter Tiore bestimmt. Damit orhält man ein Bild von der normalen Ausschodungsfunktion der Gefäßwandzellen. Wonn man und die Anzahl der funktionsfähigen Zollen dadurch stark vermindert, daß man die Milz entfernt, also ein Organ, das besonders reich an ihnen ist und gleichzeitig die ilbrigen

reticulo-endothelialen Zellen des Körpers mit einem elektiven Gift schädigt, so zeigt der dadurch entstandene Funktionsausfall die Bedentung der entfernten oder durch Vergiftung ausgeschalteten Zellen. Durch r. Janczó besitzen wir heute in dem Cuprocollargol ein für solche Versuche hesonders geeignetes Präparat, dessen Anwendung zu einer histologisch leicht nachweisharen schweren Schädigung des nach der Milzexstirpation verhleibenden Restes des reticulo-endothelialen Zellsystems führt. Wenn man nun fortlaufend den Keimgehalt des Bintes so vorbehandelter und dann intravenös infizierter Versuchstiere verfolgt, so sieht man eine viel langsamere Ansscheidung und Vernichtung der ins Blut eingebrachten Krankbeitskeime; dementsprechend kommt es dann auch zu einer raschen Vermehrung der Infektionserreger im Blnt und zu einer vorzeitigen Entstehung der Sepsis und zum raschen Tod der Tiere.

Aber nicht nur die Krankheitskeime selbst, anch ihre Toxine werden auf dem Weg üher die Reticulo-Endothelien ausgeschieden. Man kann das in gleicher Weise mit der gleichen Technik z. B. für das Tetanus-Toxin demonstrieren und ersieht daraus, daß nicht nur gröhere, korpuskuläre Elemente von der Größe der Bakterien, sondern anch kolloidale Fremdstoffe, wie sie die Toxine in ihrem natürlichen Zustand darstellen, durch den gleichen Zellapparat aufgenommen und ausgeschieden werden. Hiernach ist es verständlich, daß, wie sich ehenfalls nachweisen läßt, Stoffe, welche wir als Prototyp der filtrierharen Vira kennen. also heispielsweise der Bakteriophage, mit dem gleichen Abwehrmechanismus des Körpers ans dem Blut entfernt werden.

Die Funktion des reticulo-endothelialen Zellsystems ist aber nicht nur maßgehend für die Überwindung des akuten Krankheitsprozesses und die Elimination seiner auslösenden Ursache, der mehr oder minder großen Krankheitserreger selbst und ihrer löslichen Gifte. Von seiner Funktionstüchtigkeit hängt es auch ab, eb die Überwindung eines solchen Infektes zur Ansbildung der natürlichen Immunität, d. h. der gesteigerten Abwehrbereitschaft gegen einen zweiten gleichartigen Infekt führt eder nicht. Nun sind aber alle unsere künstliehen Immunisierungsmethoden, die Schutzimpfung Gesunder mit abgeschwächten Krankheitserregern oder mit medifizierten Krankheitsgiften nichts anderes als bestimmt dosierte Modellinsektienen, die naturgemäß zuerst einmal denselben Abwehrapparat in Anspruch nehmen und angreifen wie die natürliche Infektien selbst. Deshalb ist auch die Entstehung sewohl wie die Ausbildung der bei der Immunität mitwirkenden frei im Serum kreisenden sogenamiten Antikörper an die Intaktheit des normalen reticulo-endethelialen Zellsystems gebunden und von ihr nbhängig. Ja selbst dann, wenn man zum Zweek der passiven Immunisierung einem nermalen, infizierten Tier die von einem anderen, aktiv immunisierten Tier gebildeten Antikörper zuführt, also bei der Serumtherapie, spielt sieh offenbar ein Teil der Bindungs- und Abwehrvergäuge wiederum in den Reticule-Endethelien ab. Immunität als Eigenschaft des gesamten Organismus ist alse gebunden an ein durch den gauzen Körper verteiltes in der Milz besonders massiertes und in der Leber sehr zahlreich verhandenes Zellgewebe. Dieses ist der Träger der gesamten Immunität und nuter seiner Mitwirkung entstehen die für die humernle Immunität maßgeblichen sogenamten Antikörper des Serums.

Die erreichte Immunität kann sich nun ihrerseits darin zeigen, daß selbst massenhaft in die Blutbahn eingedrungene Krankheitserreger, z. B. selehe bakterieller Natur rasch und lestlos ausgeschieden werden, und daß die glatte Heilung erfolgt. Es kann aber auch bei geringerem Immunitätsgrad oder besonders hoher Viruleuz des infizierenden Stammes zwar die Sepsis vermieden werden, jedoch immer nech zur Ansiedlung der abgedrüngten Keinne in einzelnen Organen, z. R. den Nieren kommen, so daß hier lokalisierte, umschriebene

Krankheitsprozesse, sogenannte Ausscheidungsherde, entstehen. Aber auch in dem ersten Falle ist die restlose Ausscheidung des Eindringlings nicht möglich, ohne daß reaktive Veränderungen im Körper entstehen, die an sich unspezifischer Natur sind, ihre Entstebung aber dem Aufeinanderwirken des Krankheitserregers und der durch die Vorinfektion gebildeten spezifischen Antikörper verdanken. Diese reaktiven Veränderungen können aber anch, ohne die Infektion völlig zu unterdrücken, sie weitgehend mildern und das pathologische Bild und den Ahlauf dieser Infektion im vorbehandelten. immunisierten Körper in ganz charakteristischer Weise abwandeln. Diese charakteristischen Veränderungen des Infektionsablaufs unter dem Einfluß der Immunität kennen zu lernen ist deshalb von besonderer Bedeutung, weil derartig modifizierte Krankheitsbilder natürlich eine bessere Prognose bezüglich der Heilung anfweisen als die ungehemmt im nichtvorbehandelten Körper fortschreitende Infektion. Wir wollen diese beiden Typen an zwei Beispielen schildern.

Wenn man ein Versuchstier, beispielsweise ein Pferd, mit abgetöteten oder auch mit kleinen Mengen lebender Bakterien behandelt und danu allmählich mit der Injektionsmenge steigt, so entsteht eine Grundimmunität, die so stark wird, daß schließlich selbst große Dosen der lebenden Krankheitskeime eingespritzt werden könnon, ohne daß eine fortschreitende Sepsis entsteht. Auch wiederholte Blutinvasionen des gleichen Erregers werden immer wieder in gleicher Weise überwunden. Die reaktiven Vorgänge im Körper jedoch, welche bei den immer wiederholten Einbrüchen des Krankheitserregers in die Blutbahn entstehen, und welche die Abwebrreaktionen im Immuntier hegleiten, führen schließlich ihrerseits zu ehronischen pathologischen Veränderungen und zwar in erster Linie an drei Stellen des Körpers, nämlich am Endocard, am Myocard und an bzw. in den Gelenken. Die gleichen Vorgänge, welche in immunen Tieren auch die

schwerste akute Infektien überwinden helfen, führen zur Entwicklung des ehrenischen Gelenkrhenmatismus, Beim Serumpford, bei dem in das immunisierte Tier immer wieder von neuem die Krankheitserreger in greßen Massen eingebracht werden. sehen wir diese Trias der Veränderungen sieh besenders deutlich entwickeln: Verrucöse Veränderungen an den Herzklappen. Myneardschwielen sewie periarticuläre und endearticuläre Veränderungen, besenders in den Sprunggelenken. Auch für diesen experimentell erzeugten reaktiven Gelenkrheumatismus eilt der Satz von Lascone: «Le rhumatisme aigu lèche les jointures, la plèvre, les méningues même, mais il merd le cœurs, Maßgebend für die Entstehung dieses Krankheitsbildes ist nicht etwa eine lekale Infektien am Ort der nathelegischen Veränderungen, sendern vielmehr der Schoek, der auf der intravitalen Vereinigung von Antigen, d. h. den von neuem eingedrungenen und in Massen in die Blutbahn eingebreehenen Krankheitserregern und den durch die früheren Infektienen gebildeten spezifischen Antikörpern entsteht.

Beim Mensehen sehen wir diesen in seiner Genese geschilderten Vergang in erster Linie bei den mit den segenannten Erkültungskranklieiten verknüpften Iufektienen nblaufen. Die dabel in Frage kemmenden Kranklieitskeime sind aber nicht als die spezifischen Erreger der rheumatischen Erkrankung aufzufassen, denn nicht nur sie, sendern prinzipiell jeder Bazillus, der inelurfach in den Körper eindringt, und zu Blutbzw. Allgemeininfektionen führen kann, kann auch das gleiche Bild herverrufen. Im Experiment gelingt es daher sogar mit unbelebten Antigenen, se wie dies Klinge in letzter Zeit tatsüchlich durchgeführt hat. Es gibt alse keinen spezifischen Erreger für diese reaktive rheumatische Erkrankung, anderersetts entsteht dieselbe nur nuf Grund einer im serelogischen Sinne spezifischen Autigen-Antikörperreaktion.

Daß auch chronische, schubweise verlaufende Infektionen, also beispielsweise die Tuberkulese, prinzipiell gleichartige

Bilder im Experiment hervorrufen können, konnte durch Untersuchungen am reinfizierten Kaninchen histologisch nachgewiesen werden. Im übrigen aber hat sich hei Serienversuchen zur Untersuchung dieser Phänomene bei experimenteller Tuherkulose gezeigt, daß reaktive Gefäßveränderungen auf Grund einer Immunisierung hestimmend sind für den Verlaufstyp einer Infektion, und es gelang in der pathologisch-histologischen Untersuchung die pathogenetischen Zusammenhänge im einzelnen aufzuklären und ihren Parallelismus zu den oben geschilderten Vorgängen der Entstehung reaktiver Kraukheitsformen im einzelnen zu klären.

Nachdem dies erkannt war, schien es uns ein nohile officium, die alten Versuche von Behring und Römer, und zwar im Zusammenarheiten mit Ph. Sehwartz aus dem Senckenbergischen Patholog. Institut in Frankfurt a. M. wieder aufzunehmen. Zuerst wurde gezeigt, daß man Kaninehen durch eine Vorbehandlung mit avirulenten lebenden Keimen so immunisieren kann, daß sie eine intravonöse Nachinfektion, die bei den nichtinfizierten Tieren innerhalb weniger Wochen zum Tode führt, mehr oder minder lange überleben, ja daß die Tiere sogar - das ist nur eine Frage der Dosierung und des Intervalls zwischen Vorbehandlung und Nachinfektion - viele Monate üherlehen und dabei fast vollkommen ausheilen. Untersucht man nun fortlaufend die Entwicklung des Krankheitsprozesses beim immunisierten und nichtimmunisierten Tier anatomisch und histologisch, so ergibt sich als wesentlich, daß beim vorimmunisierten Tier nicht mehr nur verstreute, völlig isolierte kleine Ansiedlungsherdchen entstehen, sondern daß überall, wenn es zur Ansiedlung kommt, das gesamte Organ als solches auf den Neninfekt reagiert (Organieaktion). Wiederum sind cs die von Ricker studierten und beschriebenen Erscheinungen der vasalen Stase und Gefäßerweiterung mit Randstellung der Leukocyten, Auswanderung der weißen Blutkörperchen, die zuerst unter das Endothel schlüpfen (subendotheliale Kissen) und

dann in die perivaseulären Räume gelangen, nachdem sieh schon vorher, beispielsweise in den Lungen, reichliche Mengon von Exsudat angesammelt haben, so daß das Bild der echten Pnenmonie entsteht. Dieso rasch entstandene reaktive Pnoumonic, die sehließlich den Charakter der großzelligen Infiltration annimmt, schaltet zuerst große Teile der Lunge von dem Atemgeschäft aus; aber, und das ist das Wesentliche, sie schützt auch gleichzeitig das Lungengewebo vor dor sonst auf die Tuherkelbildung folgenden käsigen Einsehmelzung. Es kommt im weitesten Maße zur Resorptiou und Restitution, da ja die Struktur des Organes erbalten bleibt und, indem sich immer größere Teile der Lunge wieder an dem Atemgeschäft heteiligen, zu einer nicht nur anatomisehen, sondern auch funktionellen Ausheilung. Die im vorbehandelten und immunisierten Organismus einsetzenden vasculären und exsudativen Reaktienen führen ju den erston Tagen nach der erneuten Invasion des Krankheitskeimes zu einem anseheinend schweren Krankheitsbild, das prognostisch günstig ist, da die rasch allgomein reagierenden Organo vor der sonst langsam fortschreitenden Zerstörungswirkung des Krankheitskeimes geschützt werden.

In Behrings Tagebuehaufzeichnungen von 1914 finden sieh Notizeu, welche zeigen, daß es ihm im Verlauf seiner weiteren Uutersuehungen nach Römers Fortgang nach Greifswald gelungen war, zu ganz gleichartigen Ergebnissen zu kommeu, nachdem er sehon lango vorher in Briefen an Friedrich von Müller die Resorption der exsudativen tuberknlösen Pnoumouie in Analogio zu der fibrinösen diskutiert hatte.

Das Wesentliehe aller dieser auf Grund derartig pathologisch-physiologischer Uutersuchungen gefundenen Anschaungen schoint aber diese bei der Tuberkulose-Infektion besenders klar zu demonstrierende Tatsache, daß der gleiche Infektionserreger hei verschiedener Immunitätslage des Infizierten ganz verschiedene Krankheitsbilder hervorrufen kann und zwar wie wir sehen 3 Typen;

- Bei mangelnder Immnnität eine mit längerer Inkubation beginnende, dann aher rasch fortschreitende tödliche Erkrankung.
- Bei mittlerer Immunität eine mit rascher Reaktion unmittelbar an den Reinsekt austretende, zuerst schwer erscheinende und ausgedehnte Organerkrankung mit der Tendenz zur Ausheilung.
- 3. Schließlich hei starker Immunität rasche Ausscheidung der Krankheitskeime ver ihrer Ansiedelung, die aber bei mehrfacher Wiederholung zu rein reaktiven, degenerativen Veränderungen führt, die wir als rheumatische Erkrankungen zu bezeichnen gewohnt sind.

Wie außerordentlich häufig dorartige Reaktionen im Körper ausgelöst werden, ergiht sich aus der Feststellung, daß jedes in den Körper wiederholt eindringende Autigen, also prinzipiell jeder Krankheitserreger, sie auslösen kann. Ja es sind nicht einmal die mikrohiell hedingten Krankheiten allein, denn neuerdings konnte gezeigt werden, daß auch die Parasiten, welche den Körper durchwandern, dabei zu gleichartigen Immunitätsvorgängen führen und also ehenfalls die Ursache reaktiver Veränderungen bei den hier so häufigen Reinfektionen darstellen können.

Unsere pathologisch-physiologischon im Dienste der Krankheitsbekämpfung und der Krankheitsheilung untornommenen Untersuchungen gehören also sowohl ihrer experimentellen Technik halher wie auch wegen ihres Zieles in das Gebiet der experimentellen Therapie, welche sich seinerzeit Behring aus der Hygiene abtrennte, um sie als ein hesondores Forsehungs- und Lehrgehiet hesonders zu hearheiten.

Die Entwicklung der Chemotherapie bakterieller Infektionen

DR. R. SCHNITZER

Aus dem Chemotherapeutischen Institut der I.G. Farbenindustrie AG., Werk Hoechst

Die Chemotherapie hakterieller Infektionen ist heute ungefähr zwanzig Jahre alt. Die Bemühungen, bakterielle Infektionen anf ehemischem Wege zn heilen, sind zwar sehon so alt fast wie die Bakteriologie selher, führten aher trotz der greßzügigen und umfassenden Versuehe von R. Koch und E. v. Behring zu einer nur allzn pessimistischen Auffassung über die therapeutischen Möglichkeiten auf diesem Gebiet. Erst als Morgenroth die spezifische Wirkung des Aethylhydreeupreins (Optechin) auf die Pneumokokkeninfektien der Maus fand, war der erste erfolgreiche Schritt getan auf dem bishor völlig unzugänglichen Gehiete der inneren Desinfektion bakterieller Erkrankungen. Die lange Zeitspanne, die zwischen den früheren Versuchen Kochs und v. Behrings und der Morgenrothschen Entdeckung liegt und nicht minder die relativ langsame Entwicklung, welche die Chemotherapie hakterieller Allgemeininfektionen auch seither genommen hat, sprechen dafür, daß dieser jungen Forschungsrichtung nicht geringe Schwiorigkeiten entgegenstanden. Es war naheliegend, die erfolgreichen Arbeitsprinzipion, die Ehrlich für die Chemotherapio protozoischer Infektionon entwickelt hatte, auch hei den hakteriellen Erkrankungen anzuwenden; wenn die Chemotherapio protozoischer Infektionen noch heute als das geschlossenero Lehrgehändo erseheint, so liegt es daran, daß die dort entwickelto Methodik und die fruchtharen Arbeitshypothesen auf baktorielle Infektionen nicht ohno weiteres anwendbar waren und von Grund anf neu erarbeitet werden mußton. Ahhängig waren letzten Endes allo Fortsehritto von der Sehaffung einer geeigneten Versuchsmethodik, von Standardversuchen,

die bei aller Einbeitlichkeit in Anlage und Verlauf doch noch genügend Variationsmöglichkeiten für willkürlich und gut beherrschbare Abänderungen bieten. So einfach im allgemeinen die Gestaltung der Versuche auch sein kann, so bieten sie doch eine Fülle von Problemen dar, die sich im Rahmen dieser kurzen Darstellung kaum mehr als andeutungsweise behandeln lassen.

An sich ist die schwerste Aufgabe der Chemotherapie, die Heilung einer septisch verlaufenden Allgemeininfektion, nämlich der mit Pneumokokken, zuerst gelungen. Kurz darauf gelang der Nachweis, daß auch andere hakterielle Allgemeininfektionen, die Milzbrandinfektion (Schuster; Bettmann und Laubenheimer) und der Schweinerotlauf (Bierbaum) chemisch heeinflußbar waren, und zwar durch Salvarann. Aber erst viele Jahre später konnte die Frage der chemischen Beherrschung einer weiteren, praktisch wichtigen, hakteriellen Allgemeininfektion, der mit Streptokokken, einer Lösnne genübert werden, obwobl gerade diese Erkrankung lange im Vordergrund des Interesses der Chemotherapie hakterieller Infektionen stand. Es lar wohl an der chemischen Richtung, welche anfänglich eingeschlagen worden war, daß die Chemotherapie haktorieller Infektionen sich mit den nathogenen Kokken hesonders eingehend heschäftigte. Denn die chemische Variation im Sinne Ehrlichs, die naturgemäß nuf dem Gehiet der Chinaalkaloide durchgeführt wurde, lehrte eine große Zahl von Verhindungen kennen, die mehr oder minder deutlich nuf pathogene Kokken oder andere Wundinfektionserreger, vornehmlich grampositive Mikroorganismen, wirkten; diese Verhindungen, von denen das Isoamylhydrocuprein und das Isooctylhydrocuprein nllgemein bekannt geworden sind, zeigten eine Wirksamkeit gegenüber Staphylokokken, Streptokokken, Diphtheriebazillen (Braun und Schäffer) und pathogenen Angerohiern. Sie unterschieden sich zunächst einmal von der homologen Aethylverhindung mit ihrer streng spezifischen Wirkung durch einen relativ großen Strenungskegel, zeigten aber im Gegensatz dazu nicht wie diese die hohe spezifische Elevation über einen bestimmten Mikroorganismus, wenn auch innerhalb der homologen Reihen gewisse Optima angedeutet waren. Wertvoll sind diese Untersuchungen vor allem dadurch geworden, daß an ihnen die Methodik weiter ausgebaut und so weit entwickelt wurde, daß die Grundlage zur erfolgreichen Weiterarbeit gegeben war. Die ehen genannten höheren Homologen des Hydrocupreins (bis zur Octylverhindung; bei längerer Kohlenstoffkette nimmt die Wirkung wieder ab) besitzen nämlich keine Wirkung gegenüber hakteriellen Allgemeininfektionen. Sie sind vielmehr gekennzeichnet durch eine bedeutende, entwicklnngshemmende Wirkung im Reagenzglase und in vivo durch eine örtliche antiseptische Wirksamkeit. Sie sind chemotherapeutische Antiseptica, bestimmt zu der von Klapp, Rosenstein u. a.

verwirklichten Tiefenantisepsis. Morgenroth hat diesen Spezialfall chemischer Leistung scharf von der inneren Desinfektion abgegrenzt. Versuchstechniken, die der chemotherapentischen Autisepsis zugrunde liegen, wurden in großerem Umfange angewandt, sobald Wright, ferner Neufeldundseine Mitarbeiter gezeigt hatten, daß beim Aethylhydrocuprein und auch beim Salvarsan der Heilwirkung bei Puenmokokken-, bzw. Milzbrandund Rotlauf-Infektionen auch eine entwicklungshemmende und abtötende Wirkung auf diese Erreger im Reagenzglase entsprach. Damit war ein bequemes, leicht variierbares Verfahren eingeführt, dessen Ergebnisse eine Orientierung über die allgemeinen chemotherapeutischen Eigenschaften neuer Verbindungen im gewissen Umfange vermitteln konnten. Daß die Ergebnisse dieser Versuche nur bedingte Geltung haben, lehrte der weitere Ausbau dieser Methode; heute muß man sageu, daß der Entwicklungshemmungsversuch ebenso wie der Abtötungsversuch in vitro nur als Erganzung des Tierversuebes Bedeutung beanspruchen kann. Ein Parallelismus zwischen Reagenzglas, und Tierversuch besteht nur in beschränktem Ausmaße, aber gerade die Divergeuzen sind aufschlußreich. Für die chemotherapeutischen Antiseptica sind als tierexperimentelle Methoden die Verfahren zur Messung örtlich antiseptischer Leistung geschaffen worden, entweder in Form der tiefenantisentischen Methoden an geschlossenen Infektionsherden (Morgenroth und Abraham) oder an offenen, infizierten Wunden (Brunner und Gonrenbach, Neufeld, Schiemann und Mitarbeiter: Braun und Feiler).

Dies war die versuchstechnische Basis, auf der sich die Chemotherapie der pathogenen Kokken und der anderen Wundinfektionserreger aufbaute. Bestimmte ehemische Erwägungen, die noch in gewisser Weise mit den Erfahrungen bei der Variation der Chinaalkaloide zusammenhingen, waren es, die zunächst die Akridinfarbstoffe in den Vordergrund der Betrachtungen rückten.

H.

Will man mit wenigen Worten kennzeichnen, welche Bedeutung den bakteriziden Akridinfarbstoffen, als deren wichtigste Repräsentanten das Trypaflavin (3, 6-diaminomethylacridininmehlorid) und das Rivanol (2-Aethoxy-6, 9-diaminoakridinlaktat) nüher betrachtet werden sollen, neben ihren praktisch bereits verwerteten und allgemein bekannten Eigenschaften zukommt, so kann man sagen, daß bei der Anffindung

und Weiterentwicklung dieser Präparate sich die methodische Klärung vollzog, die erlauhte, auf dem Gehiet der Chemotherapie der Streptokokken erfolgreiche Weiterarbeit zu leisten.

Beide Verbindungen, besonders das Trypaflavin, sind Chemotherapeutica von relativ weitem "Streuungskegel", d. h. ihre Wirkung erstreckt sich auf eine ganze Reihe auch systematisch einander fernstehender Bakterienarten. Nehen den pathogenen Kokken, von denen Streptokokken, Staphylokokken und Gonokokken aus gleich zn erörternden Gründen eine besondere Bedeutung besitzen, werden anch grampositive (z. B. Diphtherie) und gramnegative Stäbchen (Typhns-Coli-Gruppe, Brucella-Gruppe) und die Keime vom Pasteurella-Typ sowie Vibrionen beeinflußt. Die hakterizide Wirkung des Rivanol kommt nur hei einem Teil der obengenannten Keime in höherem Ausmaße zur Geltung, erreicht aber bei Streptokokken und Staphylokokken ein Optimum. Beurteilung stützt sich vorwiegend auf die Ergebnisse des Reagenzglasversuches, dessen Wert sich gerade bei der kritischen Ausarbeitung dieser heiden Verhindungen im Zusammenhang mit ihren zahlreichen chemischen Varianten ergeben hat. Für die Gruppe bakterizider Akridinfarbstoffe ergah sich darans als Regel, daß diejenigen Verbindungen, denen eine Wirkung im Tierversuch zukommt, auch eine mehr oder minder starke Wirksamkeit im Reagenzglase haben. Umgekehrt gilt aher diese Regel nicht. Es bestebt sogar eine gewisse Unabhängigkeit zwischen Reagenzglas- und Tierversuch - zugrunde gelegt ist diesen Betrachtungen die örtliche, tiefenantiseptische Wirkung im lebenden Gewebe -, da der Reagenzglasversuch keinen sicheren Anhalt für die Größenordnung der Wirkung im infizierten Organismus gibt. Charakteristisch für dieses Verhalten, das verschiedene Vorstufen des Rivanol zeigten, ist ein Vergleich von Rivanol und Trypaflavin in ihrer Wirkung auf hämolytische Streptokokken an einem größeren Versnchsmaterial.

Tabelle 1

Zusammenstellung von Reagenzglasvetsuchen mit Trypaflavin an 65

vorschiedenen Strentakobkenstämmen

Abtötende Konzentration	Wirkung auf Streptokokkenstämme Anzahl %		
stärker als 1:100000	11	10,9	
1: 100 000 400 000	26	40	
1: 500000-1000000	13	20	
1:1500000-3000000	11	16,9	
1:5000000 und weniger	65	0,2	

Tabelle 2

Zusammenstellung von Reagenzglasversuchen mit Rivanol an 231 verachiedenen Streptokokkenstämmen,

Abtötende Konzentration	Wirkung auf Streptokokkenstämme Anzahl %		
1: 20000 1: 40000	6 16	10	
1: 80000 1:160000 1:320000	72 72 48	83	
1:640000	17 231	7	

Man erkennt leicht, daß für beide Verbindungen eine große Mittelgruppe von Stämmen existiert, die eine normale Beeinflußbarkeit zeigen. Beim Trypaflavin umfaßt diese Normalität das Konzentrationsgebiet von 1:100000 bis 1:3000000, beim Rivanol ist das Niveau etwas niedriger und liegt bei 1:80000 bis 1:320000.

Ergänzend gibt eine Zusammenstellung der Tierversuche ein Bild der Beziehungen der beiden Versuchsanordnungen.

Tabelle 3

Zusammenstellung der Ergebnisse von subkutanen Desinfektionsversuchen mit Trypaflavin an 30 hämolytischen Streptokokkenstämmen.

Ahtötende Konzentration	Wirksam auf Streptokokkenstämme Anzahl %		
1:10000 und mehr	3	10	
1:20000 1:40000 1:80000	10 12 5 30	33 40 17	

Tabelle 4

Zusammenstellung der Ergehnisse von subkutanen Desinfektionsversuchen mit Rivanol an 181 hämolytischen Streptokokkenstämmen.

Abtötende Konzentration	Wirksam auf Streptokokkenstämme Anzahl %		
1: 5000 1: 10000	2 14	9	
1: 20000 1: 40000 1: 80000	49 56 38	79	
1:160000 und weniger	22	12	

Die Betrachtung der beiden letzten Übersichten lehrt, daß im Tierversuch Trypaslavin und Rivanol ungefähr gleichwertig sind und daß trotz der Divergenz in vitro, in vivo die Mehrzahl der Streptokokken durch die mittleren Konzentrationen 1:20000 bis 1:80000 beeinslußt werden. Die Annäherung der Wirkung in vivo an diejenige in vitro, wie sie beim Rivanol zum Ausdruck kommt, hielt Morgenroth für besonders günstig. Der absolute Desinsektionsquotient, errechnet aus: ahtötende Konzentration im Gewebe, abtötende Konzentration in vitro der zugleich als Maß der durch Gewebezellen nicht beeinträchtigten direkt antiseptischen Wirkung galt, mußte möglichst groß,

im Idealfalle = 1 sein (Rivanol 1:2—2,5). Die Wirkung des Rivanol erstreckt sieh auf humane und tierische Streptokokken, wie dies für die Galtstreptokokken in letzter Zeit Seelemann klinisch nachgewiesen hat. Die Kombination mit den im folgenden Absehuitt zu besprechenden Nitroakridinfarbstoffen aktiviert das Rivanol nachweisbar in spezifischer Richtung. Diese Kombination ist in den Entezonpräparaten praktisch verwertet.

Die verschiedenen Indikationsgebiete des Trypaflavin einerseits, des Rivanol andererseits leiten sieh, abgesehen von bestimmten Fakteren, wie Farbstoffeharakter und allgemeine Texizität von den spezifischen Eigenschaften der beiden Verbindungen gegenüber weiteren Krankheitserregern her: während das Rivanol eine seiner Streptokokkenwirkung entspreehonde, öfter sogar gesteigerto Wirksamkeit gegenüber Staphylokokken besitzt, gewinnt das Trypaflavin praktische Bedeutung durch seine Wirkung auf Genekokken. Die Sohwierigkeit des Nachweises der Wirksamkeit auf Gonokokken, die bekanntlich bei Versnehstieren keine echten Infektionen hervorzurnfon vermögen, brancht wohl nur erwähnt zu werden. Die gegenüber sehr zahlreichen Agention zu beobaelitendo lioho Empfindlichkeit der Gonokokken in vitro erlanbt keine bindenden Schlüsse aus den Ergebnissen dieser Versuehsanordnung; es waren daher spezielle, kurzfristig arbeitende tierexperimentelle Medelle erforderlich, mit deren Hilfo sich feststellen ließ, daß Trypaflavin noch in einer Verdiinning 1:50000-100000 Gonekokken im lebenden Organismus abtötet. Dieser Wert mag zwar im Vergleich zu den äußerst geringen, in vitre wirksamen Konzentrationen (1:2-5000000 und weniger) greß erscheinen, bedeutet aber für die in vivo recht schwer beeinflußbaren Genokekken ein Ontimum und erklärt die klinisch bei intravenöser Allgemeinbehandlung und methraler oder eervicaler Lekalbehandlung erzielten Erfolge. Auf die vernehmlich prophylaktisch wichtige Wirksamkeit der Akridinfarbstoffe gegenüber anaeroben Wundinfektionserregern braueht nur hingewiesen zu werden. Nach R. Goldschmidt kommt hier dem wenig giftigen Dimethoxy-10methylaeridinum eine besonders gute und sichore Wirkung zu.

ш.

Wenden wir uns vom Gebiet der örtliehen Behandlung mehr oder weniger örtlich abgegrenzter Infektionen der Chemotherapie der Allgemeininfektionen zu, so läge es nahe, von Verbindungen mit so hoher Wirksamkeit auf pathogene Kokken wie Trypaflavin und Rivanol auch eine Beeinflussung einer Allgemeininfektion zu erwarten. Dies ist aber nicht der Fall, oder zumindest erhält man eine Heilung von z. B. Strepto- oder Pneumokokkenallgemeininfektion nur unter ganz besonders günstigen, selten reproduzierbaren Bedingungen, eine Erfahrung, die in den Beobachtungen der klinischen Praxis sich wiederholt. Bei der septischen Erkrankung des Menschen kann Rivanol ebenso wie Trypaflavin wirksam sein, aber solche Erfolgo sind nicht immer, sondern nur bei einzelnen günstig liegenden Fällen zu erzielen. Die Forderungen, die für optimale chemotherapeutische Antiseptica erhoben und experimentell am Trypaflavin und Rivanol erarbeitet wurden, sind eben ganz andere als diejenigen, die an ein inneres Desinfiziens gestellt werden müssen. Im ersteren Falle steht im Vordergrund die Reizlosigkeit im Gewebe und eine antiseptische Dauerwirkung, die ein gewisses Maß von Organotropie notwendig macht ("antiseptische Imprägnation" Morgenroths). Im 2, Falle muß die Parasitotropie ganz erheblich überwiegen, bei rascher Verteilung im gesamten infizierten Organismus soll das innere Desinfiziens so ungiftig sein, daß wirksame Konzontrationen des Heilmittels zumindest eine Zeitlang kreisen und durch geeignete Wiederholung der Behandlung ausreichend hoeh gehalten werden können.

Verbindungen mit solchen Eigenschaften sind in der Reihe der Akridinfarbstoffe gefunden werden; sie gehören der Gruppe substituierter Nitro-Akridine an, die bei relativ geringer Giftigkeit und heher spezifisch gegen Streptokokken gerichteter Wirkung in vitro, regolmäßig die Allgemeininfektion mit haemolytischen Streptokokken heilen.

Die wesontliehe ehemische Gruppe für das Zustandekommen dieser Wirksamkeit ist die NO₂-Gruppe, wie sich aus der folgenden Übersiellt (Tabelle 5) ergibt:

Tabelle 5 Wirkung von substituterten 9-Amineakridinen mit und ehne Nitregruppe.

Prāp. Nr.	House	nde ration Im Gewebe	Wirkg bei Ailgemein Infektion	Prāp. Nr.	Teoricone.	 Wirky bei Allgemein- Infektion
	1:10 000 000 1: 3 000 000			2981 2100	1: 100 000 1: 75 000	0
	1: 4000000					0

mit Nitrogruppe

ohne Nitrogruppe

Zeichenerklärung:

0	= gar keine Wirkung	
+	= Dos. tel. heilt 50 % der Tiere	im Simultan-
++	= Des. tel. heilt 70-100 %	versuch
+++	= weniger als Des. tol. heilt 70-100 %	

Die optimale Verbindung dieser Gruppe, die noch mit $^{1}/_{5}$ — $^{1}/_{10}$ der dosis tolerata akute und ehronischo Streptokokken-Infektionen sieher beeinflußt, hat anch heim kranken Menschen schon vielfach zur Heilung der Streptokokkensopsis geführt. Nach Friedemanns Erfahrungen bei prognestisch besonders ungünstigen Streptokokkenempyemen der Pleura kann nuch die örtliche Applikation derartiger Verbindungen infolge der sehr raschen Sterilisierung der großen infizierten Höhlen lebensrettend wirken. Den Wirkungsmecbanismus der Nitroakridine darf man sich als direkte Wirkung auf die Streptokokken vorstellen, und zwar, wie weitere Versuche ergahen, an

einem anderen Angriffspunkt als die gleich zu erwähnenden Goldverbindungen. Neben anderen Anhaltspunkten, die man für diese Annahme hat, spricht für sie vor allem die sehr schnelle Ahtötung der Erreger, die — wie man in besonderen Versuchsanordnungen feststellen kann — im infizierten Organismus schon innerhalh weniger Minuten stattfindet.

Solche Effekte sind mit anderen Verhindungen kaum zu erzielen, auch die Versuche Brownings und seiner Mitarheiter mit den Chinolinverhindungen vom Typ des Quinanils sind - da örtlich behandelt wird - nicht recht üherzeugend. Dagegen hesitzen, wie Feldt und Schiemann zuerst nachwiesen, Goldverhindungen eine ähnlich gute Wirkung auf die Streptokokkenallgemeininfektion. Diese Wirkung kommt in mehr oder minder starkem Ausmaße fast allen Goldverhindungen zu, die sich je nach Toxizität und Wirknngsstärke nur durch die ohemotherapeutischen Indices unterscheiden, die zwischen 1/3 bis 1/10-1/15 schwanken. Der Umstand, daß die meisten Goldverbindungen - keincswegs etwa alle - in vitro nur eine äußerst schwache entwicklungshemmende oder abtötende Wirkung erkennen lassen, hat auf diesem Gehiet gerade in der Frage des Wirkungsmechanismus gewisse Schwierigkeiten hereitet. Es kam hinzu, daß bei dem hauptsächlichsten Anwendungsgebiet des Goldes, der Tuherkulose oder Lepra, die klinischen Beohachtungen im Gegensatz zu den am Sanoerysin durch Mollgaard entwickelten Anschauungen für eine indirekte Wirkung durch eine mehr unspezifische Umstimmung des kranken Gewebes sprechen. So schien den Goldverbindungen in gewisser Hinsicht mit Recht eine "katalytische" indirekte Heilfähigkeit zuzukommen. Große Erfahrungen aber, die mit vielen chemischen Variationen und verschiedenen Versuchsanordnungen gewonnen wurden, sprechen dafür, daß hei den Streptokokkeninfektionen (und auch bei den Spirochäteninfektionen) direkte parasitozide Kräfte im Sinne Ehrlichs am Werke sind. Die strenge Abhängigkeit von der Größe

der Dosis, die Schnelligkeit, mit der die Sterilisierung des Organismus einsetzt und schließlich noch die hier erfolgreich durchgeführte Festigung eines Streptokokkus gegen Gold, sind nur einigo der Tatsachon, die für diese Annahme sprechen.

IV.

Es wurde eben die Dosierungsfrage, d. h. die Feststellung, daß eine bestimmte Golddosis (Dosis therapeutica minima) verabfolgt werden muß, die wobl innerhalb der Verträglichkoitsgrenzen überschritten, aber nicht unterschritten werden darf, absiehtlich in den Vordergrund der Botrachtung gerückt. Dies erlaubt nämlich eine Abgrenzung gegen dasjenige Sondergebiet der Chemotherapie bakterieller Infoktionen, das die Arbeiten Walbums über "Metallsalztherapie" umfaßt. Hier findet sich - und zwar zur Zeit noch ganz isoliert - die Beschränkung der Wirkung auf ein deutliches Optimum bei sehr kleinen Dosierungen, oberhalb und unterhalb derselben die Wirkung ausbleibt. Hier wurde auch eine weitere ungewöhnliche Tatsache beobachtet, die für die Reproduzierbarkeit der Versuche von Bedeutung ist; die Abhängigkeit der therapeutischen Eigenschaft der Metallsalze von der Ernährung. So gelingt zum Beispiel die Heilung der Fütterungsinfektion der Maus mit Mäusetyphusbazillen durch Behandlung mit Caesiumchlorid nur dann, wenn die Tiere nicht mit Milch ornährt wurden. Neben dem Caesiumsalz wirkt auch Iridiumchlorid auf diese Infektion, während Zinnoder Zirkoniumchlorid einen gowissen Einfluß auf die Staphylokokkeninfektion haben soll. Diese Versuche sind nach Walbums oigenen Worton schwer reproduzierbar; soweit dies die Beeinflussung der Staphylokokkenallgemeininfektion anbelangt, stimmt dies mit eigenen Erfahrungen überein, aus denen sich ergibt. daß dieso Infektion in bezug auf Heilbarkeit anderen Gesetzen folgt, als sio uns bisher vertrant waren.

einem anderen Angriffspunkt als die gleich zu erwähnenden Goldverbindungen. Nehen anderen Anhaltspunkten, die man für diese Annahme hat, sprieht für sie vor allem die sehr schnelle Ahtötung der Erreger, die — wie man in besenderen Versuchsanordnungen feststellen kann — im infizierten Organismus sehon innerhalb weniger Minuten stattfindet.

Soleho Effekte sind mit anderen Verbindungen kaum zu erzielon, auch die Vorsnehe Brownings und seiner Mitarheiter mit den Chinolinverbindungen vom Typ des Quinanils sind - da örtlich hehandelt wird - nicht recht üherzeugend. Dagegen besitzen, wie Feldt und Schiemann zuerst nachwicsen, Goldverhindungen eine ähnlich gute Wirkung auf die Streptekokkenallgemeininfektien. Diese Wirkung kommt in mehr oder minder starkem Ausmaße fast allen Goldverhindungen zu, die sieh je nach Texizität und Wirkungsstärke nur durch die chemetherapeutischen Indices unterscheiden, die zwischen 1/3 bis 1/10-1/15 sehwanken. Der Umstand, daß die meisten Geldverbindungen - keineswegs etwa alle - in vitro nur eine äußerst sehwache entwicklungshemmende eder abtötende Wirkung erkennen lassen, hat auf diesem Gebiet gerade in der Frage des Wirkungsmechanismus gewisse Schwierigkeiten bereitet. Es kam hinzu, daß bei dem hauptsächlichsten Anwendungsgebiet des Geldes, der Tuberkulese oder Lepra, die klinischen Beobachtungen im Gegensatz zu den am Sanoerysin durch Mellgaard entwickelten Anschauungen für eine indirekto Wirkung durch eine mohr unspezifische Umstimmung des kranken Gewebes spreehen. So sehien den Goldverbindungen in gewisser Hinsicht mit Recht oine "katalytische" indirekte Heilfälugkeit zuznkommen. Greße Erfahrungen aber, dio mit vielon ehemischon Variatienen und verschiedenon Versuehsanordnungen gewonnen wurden, spreehen dafür, daß bei den Stroptokokkeninfektionen (und auch hei den Spiroehüteninfektionou) dirokto parasitozide Kräfte im Sinne Ehrlichs am Werke sind. Die strenge Abhängigkeit von der Größe

der Desis, die Schnelligkeit, mit der die Sterilisierung des Organismus einsetzt und sehließlich noch die hier erfolgreich durchgeführte Festigung eines Streptekekkus gegen Geld, sind nur einige der Tatsachen, die für diese Annahme sprechen.

IV.

Es wurde ehen die Dosierungsfrage, d. h. die Feststellung, daß eine hestimmte Gelddesis (Dosis therapeutica minima) verabfolgt werden muß, die wohl innerhalb der Verträglichkeitsgrenzen üherschritten, aher nicht unterschritten werden darf, absichtlich in den Verdergrund der Betrachtung gerückt. Dies crlaubt nämlich eine Abgrenzung gegen dasjenige Sendergehiet der Chemetherapie bakterieller Infektienen, das die Arbeiten Walbums über "Metallsalztherapie" umfaßt. Hier findet sich - und zwar zur Zeit noch ganz iseliert - die Beschränkung der Wirkung auf ein deutliches Optimum hei sehr kleinen Desicrungen, oberhalb uud unterhalb derselben die Wirkung ausbleibt. Hier wurde auch eine weitere ungewöhnliche Tatsache heobachtet, die für die Repreduzierbarkeit der Versuche von Bedeutung ist: die Abhängigkeit der therapeutischen Eigenschaft der Metallsalze von der Ernährung. Se gelingt zum Beispiel die Heilung der Fütterungsinfektion der Maus mit Mausetyphusbazillen durch Behandlung mit Caesiumchlorid nur dann, wenn die Tiero nicht mit Milch ernährt wurden. Nehen dem Caesiumsalz wirkt auch Iridiumchlorid auf diese Infektien, während Zinnoder Zirkoniumehlorid einen gowissen Einfluß auf die Staphylokokkeninfektion haben sell. Diese Vorsuche sind nach Walhums eigenen Werten schwer reproduziorbar; soweit dies die Beeinflussung der Staphylokekkenaligemeininfektiou anbelangt, stimmt dies mit eigenen Erfahrungen üherein, aus denen sich ergiht, daß diese Infektion in hezug auf Heilbarkeit anderen Gesetzen folgt, als sie uns hisher vertraut waren.

Noch etwas umstritten sind die Erfolge Walbums bei der experimentellen Inberkulose von Meerschweinchen und Kaninchen, wo eine längere Zeit fortgesetzte Behandlung mit Cadmium- oder Manganchlorid zur Heilung führen soll. Auch hier werden die Metallsalze in kleiner, optimaler, nach der Reaktionsform des Tieres abgestufter Dosierung verabfolgt. Die Tnherkulose und ehenso die Lepra nehmen ja in therapeutischer Hinsicht eine Sonderstellung ein, da in beiden Fällen systematische, klinische Empirie der Lahoratoriumsforschung vorausgeeilt ist. Die Wirksamkeit der Goldverbindungen hei hestimmten Fällen von Lungentuherknlose wird allgemein als eine unspezifische, gewehsumstimmende anerkannt und ebenso ist der Wirkungsmechanismus der Ester des Chaulmoograöls und verwandter Öle und der Goldpräparate auf die Lepra nicht ohne weiteres als chemotherapeutisch in engerem Sinne, d. h. als parasitozid anzusehen. Es erscheint aber nicht ausgeschlossen, daß das tierexperimentelle Modell der Rattenlepra hei geeigneter Versuchsanordnung imstande ist, doch auf diesem Gebiete Erkenntnisse zu vermitteln, die für die Auffindung neuer wirksamer Verbindungen richtunggebend sind. Die Versuche von Meissner und Hesse, die dea Wirkungswert der Heilmittel sowohl in vitro nach der Kapillarmethode von Wright als auch in vivo am Meerschweinchen und am superinfizierten Kaninchen ermitteln, deuten darauf hin, daß man auch bei Tuberkulose Verbindungen von echter chemotherapeutischer Wirksamkeit finden kann, eine Annahme, die auch durch die Entdeckung Jessens über die vitale Anfärbbarkeit tuberkulöser Lungenherde gestützt wird. Die hisher näher erforschten Präparate wie das Indaminblau, das Safranin, das Tanninheliotrop bedeuten die ersten Ansätze zu weiteren Arbeiten.

Große Gebiete der Chemotherapie hakterieller Infektionen sind noch wenig oder garnicht bearbeitet, bzw. liegen die Untersuchungen noch nicht in der Literatur vor. Zweifellos ist aber die Methodik derartiger Arbeiten soweit entwickelt, daß zumindest tastend empirisehem Vorgehen auch bishor unerschlossene Bozirke zngänglieh sind. Das Haupterfordernis ist stets eine regelmäßig reproduzierbare, in ihrem Verlauf wohl bekannte und variierbare, tieroxperimentelle Methode, an der man neue Chemotherapontica präfen und nach der Auffindung wirksamer Verbindungen auch deren Mechanismus soweit analysieron kann, daß die chemische Variation die — allerdings nur in engem Gruppenbereieh gültigen — Beziehungon zwischen Konstitution und Wirkung herstellt, deren Kenntnis zum Ausbau einer optimal wirksamen Verbindung nötig ist.

An dieser Stelle sei auch noch mit wenigen Worten auf die chemotherapeutische Biologie der bakteriellen Krankheitserreger eingegangen. Ehrlich vorstand darunter diejenigen Erscheinungen, die man unter anderem beim Studium der spezifischen Arzneifestigkoit konnen lornt. Echte spezifische Arzneifestigkeit ist bisher nur bei Pnoumokokken bekannt. die durch vorsichtig gesteigerto Dosierung gegen Aethylhydrocuprein in vitro und in vivo völlig unempfindlich werden können, unter Umständen - boi sehr schwacher Dosis auch ein vorübergehendes Stadium der Überempfindlichkeit (Schnabel) aufweisen. Viele andere Bakterien - die meiston derartigen Versucho konnten nur in vitro angestellt werden zeigen auch Gewöhnungserscheinungen, die zu einer hohen Resistenz gegen die angewandten Mittel führen, sind dabei aber morphologisch oder funktionell stark verändert, so daß diese Erscheinungen mit donen einer echten Festigkeit, die nur die Empfindlichkeit gegen das festigende Agens betrifft. nicht ohno weiteres vergleichbar sind. Meist fehlt dann auch das Haupterfordernis der Spezifität der Festigkeit. Besonders interessant liegen die Verhältnisse bei den Streptokokken, wo sie an Hand der Akridinfarbstoffe näher hearheitet wurden. Die hämolytischen Streptokokken können der Wirksamkeit der Akridine unter Verlust von Hämolyso und chemischer

Empfindlichkeit ausweichen und eine Heilung vortäuschen. Sobald aber diese biologisch entwerteten Keime in den Zustand der Virulenz unter Rückgewinn der Hämolyse zurückschlagen, kann es zu Rezidiven kommen. Neuerdings gelang es im Hoechster Laboratorium einen gegen Gold gefestigten Streptokokken zu gewinnen, der als echt arzneifest anzusprechen war. Die Versuche mit diesem Stamm erlaubten eine interessante Analyse der Goldwirkung und eine Differenzierung verschiedener Typen von Goldverbindungen. Der goldfeste Stamm war noch akridinempfindlich.

Arzneifestigkeit und ihr Äquivalent, der Virulenzsturz, sind beides Erscheinungen, die neben ihrer methodischen Bedeutung der Chemotherapie bestimmte, nicht immer leicht erfüllbare Aufgaben stellen. Die wichtigste und schwerste ist die Forderung nach der Sterilisatio magna, die zu Ehrlichs Zeiten wie heute das grundlegende Gebot für eine erfolgreiche Chemotherapie auch der bakteriellen Infektionen ist.

Die Immunität bei Protozoen-Erkrankungen

DR. WALTER KIKUTH

Aus dem Chemotherapeutischen Institut der I. G. Farbenindustrie AG., Werk Eiberfeld

Im Gegensatz zu der Immunität hei hakteriellen Erkrankungen, deren Gesamthild durch die Forschungsergehnisse, wenn auch nicht gleichmäßig, so doch im wesentlichen abgerundet ist, erscheint das Gehiet der Immunität hei den durch Protozoen hervorgerufenen Krankheiten heute noch sehr problematisch und unühersiehtlich. Wir sind nicht nur üher einige Grundfragen auf diesem Gehiete schlecht oder gar nicht unterrichtet, sondern auch diejenigen Fragen, deren Beantwortung leicht erschien, sind durch die widersprechenden Forschungsergehnisse einzelner Autoren der Erkenntnis nicht vollständig erschlossen. Die Gründe hierfür sind mannigfaltiger Natur und liegen vor allen Dingen in der Eigenart der Protozoen als selhständige tierische Lehewesen und in dem durch sie hervorgerufenen charakteristischen Infektionsverlauf, der in vieler Hinsicht ein anderer ist als der, den wir hei hakteriellen Infektionen zu sehen hekommen. Um die Schwierigkeiten zu erkennen, die sich hei der Bearheitung des Immunitätsprohlems der Protozoenerkrankung in den Weg stellen, müssen wir eine Reihe charakteristischer Eigenschaften der Protozoen näher beleuchten, die gleiehzeitig erkennen lassen, daß die aus der Bakteriologie gewonnenen Resultate sieh nicht ohne weiteres auf die Protozoenerkrankung übertragen lassen.

Ein großer Unterschied zwisehen den Bakterien und den Protozoen hesteht sehon darin, daß sich die Protozoen im Gegensatz zu den Bakterien, ahgesehen von wenigen Ausnahmen, auf künstlichen Nährhöden nicht züchten lassen und auch in den wenigen Fällen, wo eine Züchtung der Protozoen gelungen ist, handelt es sieh um Kulturen, die mit Reinkulturen von Bakterien nicht zu vergleiehen sind. So gelingt

es zwar, die Amoeba histolytica, den Erreger der Amöbendysenterie, auf künstliche Nährböden zu übertragen und zu züchten. Es ist aber bisher nicht geglückt, diesen Erreger von den gloiehzeitig vorhandenen Bogleithakterien zu trennen, die anscheinend für dio Lebens-, Vormehrungsfähigkeit und Virulenz der Amöhen notwendig sind. Der Unterschied zwischen einer solchen Mischkultur von Amöhen mit verschiedenon Bakterienstämmen und einer Roinkultur von Bakterien ist ohne weiteres klar.

Bei einer anderen Protozoenerkrankung des Menschen, heim Kala-azar, einer in Indien und China sehr verbreiteten Infektionskrankheit, gelingt es wohl den Erreger dieser Krankheit, die Leishmania donovani, in Reinkulturen zu erhalten, aber derselhe erleidet dahei derartige morphologische Veränderungen, daß die Kultnrformen mit den im Organismus vorkommenden Parasiten üherhaupt keine Ähnlichkeit mehr aufweisen. Daß sich mit einer derartig weitgehenden morphologischen Veränderung gleichzeitig der ganzo Stoffwechsel der Parasiten verändert, ist wohl mit Sicherheit anzunehmen.

Ein weiteres ersohwerendes Moment ist der Umstand, daß sich eine ganze Reihe von Protozoen streng an ihren Wirtsorganismus angepaßt hahen, daß sie abgesehen von ihren natürlichen Überträgern außerhalb ihres Wirtsorganismus überhaupt nicht existieren können. So läßt sich die wichtigste menschliche Protozoenerkrankung, die Malaria, auf andere Tiere nicht übertragen. Und auch bei den unter den verschiedensten Tierarten verbreiteten Piroplasmosen kann man eine vollkommene Anpassung für den betreffenden Wirtsorganismus feststellen.

Andere Protozoen lassen sich zwar auf andere Tierarten übertragen, rufen aber bei diesen ganz andere Krankheitsbilder hervor, die mit der eigentlichen Erkrankung des ursprünglichen Wirtsorganismus gar keine Ähnlichkeit mehr aufweisen. Überimpft man z. B. den Erreger der Nagana, einer afrikanischen Tierseuche, das Tryp. brucei, auf Mäuse, so

vermehren sieh die Trypanosomen fast ausschließlich im Blut; es kemmt in kurzer Zeit zu einer Üherschwemmung des Blutes mit Trypanosomen, zu einer Art von "Trypanosomensepsis", und die Tiere erliegen in kurzer Zeit der Infektion. Wesentlich anders verläuft die Infektion, wenu man denselhen Erreger auf Kaninchen üherimpft. Auch hier kemmt es zu einer Vermehrung der Trypanosomen, aher nicht verwiegend im Blut, sondern vor allen Dingen im Gewebe, wo sie zu schweren Störungen und Schädigungen führen. Die Krankheit nimmt einen mehr chronischen Verlauf, aher die Infektion endet ehenfalls mit dem Tede der Tierc. Wird schließlich das Tryp. hrucei auf Schafe oder Ziegen übertragen, se kommt es in der orsten Zeit zu einer Vermehrung der Trypanosomen, jedoch heilt die Krankbeit in den meisten Fällen gauz von selbst aus.

Natürlieh kann mau derartige Schwankungen im Infektionsverlauf hei verschiedenen Tierarten auch bei Bakterien bebachten, aber hei den Protezoen trifft man sie in verstärktem Maße an. Dasselhe gilt ven Virulenzschwankungen und der bei den einzelnen Pretozoenarten se obarakteristischen Veränderungsmöglichkeit ihrer bielegischen Eigenschaften. Wie man ganz besonders häufig hei Trypanesemen beehachten kann, genügen sehen ganz geringfügige Änderungen der Umgebung, um wesentliche Modifikationen der hielogischen Eigenschaften hervorzurufon. So kann man z. B. die verschiedenen während eines Infektiensverlaufes auftretenden Rezidiv-Trypanosomenstämme hielogisch voneinander trennen. Eine einzige Tierpassage genügt unter Umständen, um die Pathogenität für eine andere Tierart des hetreffenden Trypanosomenstammes vollständig zum Erlöschen zu bringen.

Währond man boi Bakterien die natürlichen Übortragungsbedingungen auch im Laheratorium nachahmen kann, gelingt das bei den Protozoon nur sehr solton, da sie in den allermeisten Fällen durch Zwischonwirto übertragen werden, deren Haltung und Züchtung im Laheraterium eft nur schwer möglich ist. Aus allen diesen angeführten Gründen ist mit Leichtigkeit zu ersehen, auf welche Schwierigkeiten man stößt, wenn man sich mit Immunitätsfragen der Protozoenerkrankung beschäftigt.

Man ist vielfach auf Hypothesen und Analogieschlüsse angewiesen, und nur in wenigen Fällen ist es gelungen, eindeutige Antworten zu erhalten.

Hinzn kommt noch, daß die Immunität biologisch keinen einheitlichen Zustand des Organismus darstellt, sondern durch mannigfaltige Ursachen bedingt ist und infolge der biologischen Variationsmöglichkeiten der Protozoen, die in Wechselbeziehungen zu dem Organismus treten, noch weiter kompliziert wird.

Wenn wir uns jetzt den eigentlichen Immunitätsfragen zuwenden, so müssen wir von vornherein feststellen, daß eine natürliche Immunität, wie sie sich gegen Bakterien durch das Vorhandensein von bakteriziden Kräften im Serum von gesunden Organismen nachweisen läßt, gegen Protozoen in diesem Sinne nicht beobachtet wird. Ebenso wie bei den Bakterien stellt zwar bei den Protozoen die Empfänglichkeit des Organismus nicht die Regel, sondern die Ausnahme dar, aber die Unempfindlichkeit ist nicht durch eine natürliche Immunität bedingt, denn es lassen sich keine Antikörper nachweisen, sondern durch eine natürliche Resistenz.

Was die erworbene Immunität anbetrifft, die ja erst im Verlauf der Infektion zustande kommt, so ist auch diese Frage bei den Protozoen komplizierter als bei den Bakterien. Eine erworbene vollständige oder absolute Immunität, wie sie bei einigen bakteriellen Erkrankungen nach Überstehen der Infektion zustande kommt, gibt es bei den Protozoon überhaupt nicht. Eine einzige Ausnahmo macht vielleicht das Küstenfieber der Rinder, eine in Südafrika weitverbreitete Krankheit, die durch eino Piroplasmosenart hervorgerufen wird, sohr stürmisch verläuft, eine anßerordentlich hohe Letalität anfweist und angeblich eine absolute Immunität für

das ganze Leben hinterläßt. Aber auch diese Krankheit läßt nach Reichenow noch eino andore Deutung zu, nämlich die einer begrenzten Vermehrungsfähigkeit der Parasiten, ähnlich wie es hei manchen Darmkekzidien der Fall ist. Die vellständige und dauernde Immunität kann schließlich durch das Persistieren latenter Krankheitserreger vorgetauscht werdon.

Ven einer Giftimmunität kann bei Pretezeeu zur Zoit ehenfalls nicht die Rede sein, sehen deshalb nicht, weil Texine bei Protezeen hypethetisch wehl angenommen werden müssen, aber mit wenigen Ausnahmen nicht bowiesen sind.

Trotz alledem können wir bei den Pretezeenerkrankungon sehr interessante "Immunitätsphänemene" beobachten, die am eharakteristischsten in der sogenannten "labilen Infektion" oder "immunitas non sterilisans" zum Ansdruck kemmon.

Es würde zu weit führen, wollte ich hior einzelne Ergebnisse der verschiedenen Infektionskrankheiten aneinanderreihen. Ich will deshalb versucben, die Immunitätsorsebeinungen zusammonzufassen und gloiehzeitig die verwirrenden Einzelheiten nach Mögliehkeit vou einem gemeinsamen Gesiehtspunkt zu betrachton.

Die pathogenen Protozoen des Darmes (Amöben, Ziliaten, Flagellatou) sollen in den Kreis dieser Betrachtung nicht hereingezogen werden, da über Immunitätsvorgänge bei diesen Parasiten so gut wie gar nichts bekannt ist. Dasselbo gilt von dem Erreger des Kala-azar, der Leishmania donovani, der unbehandelt fast immer einen letalen Ausgang der Krankheit herbeiführt.

Bei dieser Betrachtungsweise kann man die Blutpretozeen in zwei greße Gruppen teilen. Zu dor ersten Gruppe gehören diejenigen Pretozeen, die sieh nicht auf den Blutkreislauf beschrünkeu, sendern sich anch im Gewebe ihres Wirtsorganismus entwickeln und krankhafto Erscheinungen hervorrufen. Hierher gehören z. B. die pathegeuen Trypanosemen. Zu der anderen Gruppe können die eigentlichen Blutpretozeen gerechnet werden, die entweder in den roten Blutkörperehen

schmarotzen, wie die Malariaparasiten und die im Tierreich so vicl verbreiteten Piroplasmen und diejenigen, die im Blutplasma sich vermebren, wie die nicht pathogenen Trypanosomon.

Bei der ersten Gruppe kommt es im Kampfe des Organismus gegen den Parasiten zu Immunitätsreaktionen, die aber in der Regel zu sebwach sind, um vollkommen die Üherhand zu gewinnen, so daß schließlich der Kampf mit einem vollständigon Siege des Parasiten über den Organismus endet. Bei der zweiten Gruppe bildet sich dagegen die eigenartige Form der sogenannten "lahilen Infektion" oder "immunitas non sterilisans" aus, ein Gleichgewichtszustand zwischen Organismus und Parasitismus, der sich über Jahre hinaus ausdehnen und schließlich in vollkommene Heilung ühergehen kann, wenn es nicht durch Schädigungen irgendwelcher Art zu einer Aktivierung des Krankheitsprozesses kommt.

Der Infektionsverlauf hei den pathogenen Trypanosomen, den Erregern der menschlichen Schlafkrankheit und boi einer Reihe üher die ganze Welt verbreiteter Tierseuchen vollzieht sieb im natürlichen Wirtsorganismus folgendermaßon:

Nach einer gewissen Inkuhationszeit treten die pathogenen Trypanosomen im peripheren Blut des infizierten Organismus auf und vermehren sich hier bls eine gewisse Menge erreicht ist.

Ganz plötzlich erfolgt dann ein Verschwinden der Trypanosomen aus dem Blut. Man findet sie weder hei mikroskopischer Untersnchung, noch gelingt es sie nachzuweisen, wenn man das Blut auf empfängliche Tiere üherimpft. Das Verschwinden der Trypanosomen ist hedingt durch das Auftreten oines immunisatorischen Reaktionsproduktes des Organismus, üher dessen Natur so gut wie nichts hekannt ist, dessen trypanolytische Eigenschafton aher in vivo, wie in vitro nachgewiesen werden können.

Eino Anzahl von Trypanosomen aher entgeht gewöhnlich der Vernichtung, soi es, daß die Trypanosomen von den Antikörpern in den inneren Organen nicht erreicht werden, sei es, daß einzelne Exemplare eine Widerstandsfähigkeit gegen den Antikörper besitzen.

Diejenigen Trypanesemen, die sich gegenüber dem Antikörper als widerstandsfähig erwiesen haben, vermehren sich
ven neuem und bilden einen segenannten Rezidivstamm. Der
im Serum verhandene, unter der Wirkung des Ausgangsstammes
gebildete Antikörper, behält zwar nech längere Zeit seine trypanelytischen Eigenschaften gegenüber dem Ausgangsstamm,
ist aber nahezu wirkungsles gegen den neu gebildeten Rezidivstamm. Haben sich nun die medifizierten Trypanesemen des
Rezidivstammes bis zu einem gewissen Grad vermehrt, so entsteht als Reaktien des Organismus ein neuer Antikörper gegen
den inzwischen gebildeten Rezidivstamm, der imstande ist, die
Hauptmasse der Parasiten zu vernichten. Aber wieder bleiben
einige Individuen übrig, die sich gegen den neuen Antikörper als
widerstandsfähig erweisen, die sich ven neuem vermehren und
auf diese Weise einen zweiten Rezidivstamm bilden.

Dieser zyklische Krankheitsverlauf mit periedischem Auftreten und Verschwinden der Trypanesemen (trypanelytische Krisen) kann sich wie bei der menschlichen Schlaßkrankheit über Jahre erstrecken. Die Trypanesemen bilden wieder und immer wieder neue Rezidivstämme und der Organismus antwertet ein jedes Mal mit der Bildung eines neuen trypanelytischen Antikörpers. Die Fähigkeit der Trypanesemen zur Bildung ven neuen Medifikatienen und die des Organismus zur Erzeugung neuer Antikörper scheint unbegrenzt zu sein.

Mit der Zeit aber unterliegt der Organismus in der Regel der Infektien. Die Widerstandsfähigkeit des Organismus ermattet nach jedem Angriff eines neuen Rezidivstammes immer mehr, und die Trypanesemen, die sich ja nicht ausschließlich in der Blutflüssigkeit vermehren, sondern nuch dort, we sie ven den Antikörpern nicht oder wenig angegriffen werden, orlangen die Überhand.

Im Prinzip ganz anders verläuft die Immunitätsreaktion bei den apathogenon Trypanosomen. Das Tryp, lewisi der Ratte z. B. vermehrt sieh zu Beginn der Infektion im peripheren Blut ziemlich lebhaft, wobei die verschiedenartigsten Teilungsformen entstehen. Hat dio Vermehrung einen gewissen Grad erreicht und finden sieh dio Trypanosomen ziemlich zahlreich im peripheren Blut, so sistiert plötzlich die weitere Vermehrung, die Teilungsformen verschwinden jedoch nieht vollkommen aus dem Blut und ihre Zahl nimmt erst ganz allmählich ab. Wie Taliaferro zeigen konnte, beruht das Aufhören der Vermehrung auf der Entstehung eines Reaktionsproduktes im Blut, das die Eigenschaft hat, lediglich die Vermehrung der Trypanosemen zu verhindern, ohne sie sonst irgendwie zu schädigen.

Für diesen eigenartigen Antikörper, der die Teilungsfähigkeit der Trypanosomen aufhebt, und sich auch durch andere besondere Eigenschaften auszeichnet, hat Taliaferro neuerdings den Namen Ablastin vergeschlagen.

Gemeinsam mit Regendanz konnte ich die Angaben von Taliaferro bestätigen und zeigon, daß das vermehrungsverhindernde Reaktionsprodukt (Ablastin) in erster Linie von der Milz gebildet wird. Exstirpiert man nämlich Ratten zu Beginn der Infektion die Milz, so kann man des öfteren beobachten, daß sich die Vormehrung der Trypanesomen über einen viel längeren Zeitraum fortsotzt, und daß das apathogene Tryp. lowisi in vielen Fällen einen pathogenen Charakter annimmt.

Die nun zu besprechende Immunität der sogenannten labilen Infektion beruht auf einem Gleichgewichtszustand zwischen Wirtsorganismus und Parasitismus, der sich im Laufe der Infektion entwickelt und jahrelang fortbestohen kann. Der Organismus bildet nur soviel Abwehrkräfte, wie unbedingt nötig sind, um die Parasiten in Schranken zu halten, d. h. es findet keine nonnenswerte Vermehrung der Parasiten statt.

In soleh einem Stadium einer ausgebildeten labilen Infektion ist es mitunter außerordentlich schwer, die Parasiten im Wirtserganismns nachzuweisen. Überimpft man aber in einem selchen Falle das Blut eines anscheinend "sterilen" Tieres auf andere Tiere der gleichen Art, se gelingt es mit Leichtigkeit namentlich bei jungen Tieren eine regelrechte Infektion zu erzeugen, die wieder ihrerseits nach Überstehen der akuten Anfälle in das Stadium der labilen Infektion übergeht. Versueht man dagegen Tiere im Stadium der lahlen Infektion zu reinfizieren, so gelingt das nicht; es kommt zu keiner Vermehrung der Parasiten.

Es ist ja ganz allgemein bekannt, daß das Retikuleendethel bei vielen Infektionen am Abwehrkampfe beteiligt ist, und es scheint so, als ob es bei den intrakerpuskulären Blutparasiten die Hauptabwehrrelle spielt, indem es mit Hilfe der Phagezytese eine uferlese Vermehrung der Parasiten verhindert und das labile Gleichgewicht aufrecht erhält. Bei der Pireplasmese z. B. findet man eft greße menenukleäre Zellen, die den infizierten Erythrezyten mitsamt ihren Parasiten phagezytiert haben.

Innerhalb des Retikuleendethels scheint der Milz eine besendere Relle zuzukemmen, wie sie in diesem Maße ven irgendeinem anderen Organ nicht übernemmen werden kann.

Durch Entfernung dieses Abwehrergans, z. B. durch Milzexstirpation kann man zeigen, daß die Infektion sehr viel akuter verläuft, und daß es überhaupt nicht zur Bildung einer labilen Infektion kommt.

Auf der anderen Seite kaun man eine bestehende labile Infektien durch Milzexstirpatien zu ungunsten des Organismus aus dem Gleichgewicht bringen, se daß es zu schweren Rezidiven kemmt, die eft mit dem Tode enden.

Gonder und Rodenwaldt sind die ersten gewesen, die auf die Schntzrelle der Milz hei der Hundepireplasmese hingewiesen hahen. Sie kennten durch Milzexstirpatien die labile Infektien aus dem Gleichgewichtszustand bringen.

Mit Hilfe der Milzexstirpation gelingt es auch unter Umständen, hisher unbekannte Piroplasmen zu entdecken, weil

die spärlichen Parasiten, die bei mikroskopischer Untersuchung übersehen wurden, sich mpid vermehren (Regendanz und Kikuth).

Wenden wir uns jetzt der Malaria, der wichtigsten menschlichen Protozoenkrankheit zu, so liegen die Verhältnisse ähnlich.

Gewisse Anzeichen sprachen schon früher dafür, daß bei der Malaria das Retikuloendothel und vor allen Dingen die Milz bei dem Znstandekommen einer latenten Malaria mitbeteiligt sind. Der Milztumor, der sich regelmäßig während der akuten Malariainfektion entwickelt, kann hier zu einem gewissen Grade als Hypertrophie eines Immunitätsorganes betrachtet werden. Um mit Mühlens zu sprechen, bedeutet das Fehlen der Milz für den Körper das Fehlen eines Ahwehrorgans. Es ist nämlich schon öfters beobachtet worden, daß heim Menschen nach Milzexstirpation schwere und auch tödlich verlaufende Malariarezidive aufgetreten sind.

Der häufige Befund von Pigment der Malariaparasiten in den großen mononnkleäron Leukozyten und in den Endothelzellen gibt hierfür eine weitere Stütze. Ferner ist es eine alte Beobachtung, daß chininresistente und besonders sohwer verlaufende Fälle von Malaria sich durch geringe Milzschwellung auszeichneten, während oft ganz leichte Fälle einen erheblichen Milztumor aufweisen. Auch bei künstlich mit Malaria infizierten Paralytikern kann man ähnliche Beobachtungen machen.

Diese Erfahrungen und Beohachtungen hei der menschlichen Malaria fanden ihre experimentelle Begründung und Stütze durch die Untersuchungen von Gonder und Rodenwaldt hei Affenmalaria. Diese Antoren infzierten Affen mit Plasmodium kochi, einer dem Tertianaparasiten sehr nahe verwandten Art, entmilzten die Tiere und fanden nun einen viel stärkeren Verlauf der Infektion.

An der Bedeutung der Milz als Immunitätsorgan war wohl anch hei der menschlichen Malaria nicht zu zweifeln, und das Wert von Robert Koch, daß eine große Milz als Zeiehen einer relativen Immunität aufzufassen ist, bestand wehl zu Reeht.

Wie sich aber die Immunitätsverhältnisse im einzelnen abspielen, und anf welche Weise die Milz eine derartige Schutzwirkung ausübt, das ist erst durch neuere Untersuchungen zum Teil geklärt werden, ebgleich eine ganze Reihe von Fragen der weiteren Lösung harrt.

Die Vegelmalaria, die für die Klärung vieler Fragen der menschlichen Malaria herangezegen wird, hat auch auf immunbielegischem Gebiet wichtige Aufschlüsse gegeben. Cannon und Taliaferro, die Kanarienvögel mit P. eathemerium infiziert hatten, haben zeigen können, daß die Zahl der aus jedem Schizenten hei jeder Schizegenie entstehenden Parasiten im Verlauf der Infektien kenstant bleibt, daß aber mit Fertschreiten der Infektien, namentlieh im Stadium der Krise nach Aufhören der akuten Anfälle, eine immer größere Anzahl der neugebildeten Schizenten von den Zellen des Retikulendethels pluggezytiert werden. So kemmt es schließlich, daß die Zahl der neugebildeten Schizenten und die Zahl der phagezytierten Parasiten sieh gegenseitig die Waage halten, was klinisch in Ferm der latenten Malaria zum Ausdruck kommt.

Die Beebachtungen von Knowles und Das Gupta bei der menschlichen Malaria quartana sprechen ehenfalls in diesem Sinne, und schließlich können die umfangreichen histologischen Untersuchungen von Taliaferro hei Affen, die mit einer der menschlichen Malaria quartana sehr ühnlichen Parasitenart, dem Plasmodium brasilianum, infiziert waren, nicht anders gedeutet werden.

Es ist jedoch nech nicht recht klar, wednrch diese gesteigerte Aktivität des retikuleendethelialen Systems hervergernfen wird. Antikürper sind mit Sicherheit weder hei der Vogelmalaria nech bei der menschlichen Malaria nachgewiesen worden. Trotzdem ist es nicht ausgeschlossen, daß solche vorhanden sind, nur ist es mit unserer Technik hisher nicht müglich gewesen, sie nachzuweisen. Es handelt sich bei dieser zellulär in Erscheinung tretenden Ahwehrreaktiou um eine spezifische Immunitätsreaktion und nicht um eine unspezifische Stimulation der Makrophagen. Denn diejenigen Individuen, die gegen eine Malariaparasitenart immun sind, könneu höchst empfänglich für eine andere Art sein (S. P. James und andere Autoren). Bei Vögeln mit verschiedenen Arten von Malariaparasiten hahe ich und andere Autoren das experimeutell einwandfrei heweisen können.

Mit dieser Immunitätsreaktiou können auch ohne weiteres die hei Malaria so häufig heohachteten Rezidive in Einklang gebracht werden. Sei es, daß mit der Zeit die unter dem spezifischen Reiz der Parasiten gebildete Hyperaktivität des Retikuloendothels nachläßt, sei es, daß der Gleichgewichtszustand zwischen Parasitismus und Organismus durch Schädigungen irgendwelcher Art erschüttert wird. Diese Hypothese ist zuerst vou Roß verfochten worden, sie ist auf dem hreiten Grund der Praxis aufgebaut und gewinnt durch die Forschung der letzten Zeit immer mehr an Boden.

Wir sind uns darüber alle einig, daß eine Immunität bsi der Malaria vom Organismus gobildet wird, uud daß sie in der Malariaepidomiologie eine große Rolle spielt, denn sonst würden von der großen Anzahl Menschen, die Jahr für Jahr an der Malaria erkranken und zum größten Teil nicht behandelt werden, die meisten sterhen.

Zur vergleichenden Betrachtung chemotherapeutisch wirksamer Elemente

PROF. DR. H. SCHMIDT

Aus dem Chemischen Forschungelaboratorium der I G. Farbenindustrie AG., Werk Eiberfeld

Die außererdentliche Bereicherung, welche unsere Kenntnis von den ehemetherapeutischen Fähigkeiten der anerganischen Grundstoffe in den letzten Jahrzehnten erfahren hat, hat zu Versuchen geführt, gemeinsame Gesichtspunkte, Gesetzmäßigkeiten, besenders einen Zusammenhang mit den ehemischen Eigenschaften zu finden.

Zwei Erscheinungen verdienen zunächst besonderes Interesse. Versehiedentlich ist versucht worden, eine Beziehung zum periedischen System der Elemente herzustellen, wie es für die pharmakelegischen Eigenschaften der Grundsteffe schen lange geschicht. Es ist sicher ven greßem Interesse, zur Charakterisierung eines Grundsteffs den ehemischen und physikalischen Merkmalen nehen den pharmakelegischen auch die chemetherapeutischen Fähigkeiten hinzuzufügen, die teils das bunte Bild der Verschiedenheiten nech hunter gestalten, teils aber auch Beziehungen zur ehemischen Gruppierung erkennen lassen.

Selehe Betrachtungen und Übersichtstahellen sind von Walbum¹), Levaditi²), Kleeberg³) und besenders eingehend ven Fischl⁴) in der letzten Zeit veröffentlicht werden.

Es ist auffallend, daß ehemetherapeutisch aktive Elenente in einzelnen Gruppen des periodischen Systems gehäuft

¹⁾ Walbum: Z. 1mm.-Forschg., Bd. 42, S. 32 (1925). Bd. 47, S. 213 (1929).

⁵) Levaditi: Compt. rend., Bd. 193, S. 404 (1931). Bd. 185, S. 91 (1927). C. r. Soc. Biol. Bd. 97, S. 107 (1927). (Levaditi findet einen Zusammenhang mit dem elektrochemischen und analytischen Verhalten der von ihm geprüften Elemente.)

³⁾ J. Kleeberg: Klin. Wschr. 1931, S. 509.

^{&#}x27;) Fischl: Z. angew. Chemie 1931, S. 932. Z. f. Hyg., Bd. 114, S. 284 (1932).

auftreten, z. B. in Gruppe I b Cn, Ag, Au, in Gruppe V b As, Sb, Bi. Ja es hat das periodische System ähnlich wie es zur Auffindung neuer Elemente geführt hat, bei der Auffindung und der Suche nach nenen Heilwirkungen richtunggebend mitgewirkt; ich erinnere nur an den Weg von As zum Sb und Bi und die Versuche mit Vanadium in der Abteilung a der V-Gruppe.

Die Schwierigkeiten von Znsammenstellungen wie die oben zitierten liegen einmal darin, daß die klinischen Erfahrungen bei natürlichen Infektionskrankheiten und das riesige Material aus der systematischen Erprobung der Grundstoffe bei verschiedenen experimentellen Infektionen nicht immer ohne weiteres vergleichhar sind, ferner aber anch noch in einem anderen Grund, und hier komme ich zu der zweiten Erscheinung, die den vorliegenden Ausführungen zugrunde gelegt werden soll.

Nicht bei allen Elementen kann man von einer therapeutischen Eigenart sprechen, die in allen Verbindungen in mehr oder weniger deutlicher Form zum Ausdruck kommt.

Charakteristisch für die Veränderlichkeit der biologischen Funktionen ist z. B. der Stickstoff, der in elementarer Form ca. 80 % der Atemluft ausmacht, im Ammoniak, Stickoxydul, den Nitriten, Nitraten auf die verschiedenartigste Weise auf den Organismus einwirkt und vollends als Bestandteil mehr oder weniger komplizierter organischer Moleküle in den Eiweßstoffen, Hormonen, Purinen, Alkaloiden, synthetischen Heilstoffen verschiedenartigste, eigenartige physiologische und therapeutische Wirkungen hervorzurufen vermag.

Als Gegenbeispiel von Grundstoffen, die in allen Verhindnugen ihre eigenartige therapentische Funktion dem Grundcharakter nach hewahren, scien von chemotherapeutischen Mitteln Quccksilher und Wismut und von den pharmakologisch wirkenden Substanzen das Kalzium genannt.

Es ist hemerkenswert, daß im allgemeinen das starke Beihehalten des therapeutischen Grundcharakters in den Verbindungen den ausgesprochenen Metallen eigentümlich ist. Sehr geeignet zu Betrachtungen dieser Art ist die sehen genannte Gruppe Vb des periodischen Systems, und zwar besenders die auf einander felgenden Elemento Arsen, Antimon, Wismnt, die in den letzten Jahrzehnton zum eisernen Bestand in der Thorapie der Infektionskrankheiten gewerden sind und experimentell-ehemotberapoutisch eingehend erferseht sind.

Wismut, das als Element und in den Verbindungen den metallischen Charakter unter diesen drei Elementen am ausgeprägtesten hat, bewabrt zugleich seinen ehemotberapeutischen Grundeharakter in allen Vorbindungen am meisten. Die Zahl der ehemischen Verbindungen ist im Vergleich zu den anderen heiden Elementen dadureh begrenzt, daß nur die dreiwertigen anorgauischen Verbindungen beständig sind und daß Wismut nur in zehr beschränktem Maße Kehlensteffverbindungen zu bilden vermag.

Die Aufgabe der Arzueimittelsynthese bestand darin, Verbindungen des Wismuts zu sebaffen, welche durch ihre chemischen und physikalischen Eigenschaften gestatteteu, die Wirkung dieses Heilmittels für Spirechätesen unter günstigen Reserptieus- und Ausscheidungsverhältnissen möglichst frei von Nebenwirkungen zum Ausdruck kommen zu lassen.

Gänzlich anders liegen die Verhältnisse beim Arsen. Die metallischen Eigenschaften treten nur untergeordnet zutage, die Zahl und Mannigfaltigkeit der Verbindungen ist eine sehr greße und wird durch die Fähigkeit, Verbindungen der verschiedensten Art mit Kohlenstoffmelekülen einzugehen, ins Unerschöpfliche gesteigert.

Dem entspricht die Variahilität der pharmakologischen und therapeutischen Eigenschaften.

Von den anorganischen Verbindungen weisen arsenigsauro und arsensauro Salze geringe Unterschiede in der Toxizität auf, therapentisch werden hauptsächlich die eisteren als Rohorantia n. a. benutzt. Die volle Vielgestaltigkeit offenbart sich aber erst in den Kohlenstoffverbindungen des Arsens. Einerseits lassen sich die Giftwirkungen des Arseniks, Arsenwasserstoffs, Arsentrichlorids bis zu den verheerenden Wirkungen eines Gaskampfstoffs steigern, andererseits die Toxizitätsherabsetzung, die in der Arsensäure erreicht ist, bis zu der Ungiftigkeit der aliphatischen Arsinsäuren (Kakodylate, Solarson u. a.) bei Erhaltung der roborierenden Wirkung vermindern.

Am wichtigsten ist die chemotherapentische Funktion. Die Entdeckung Uhlenhuth's von der Heilbarkeit experimenteller Spirochätosen durch Atoxyl und danach die Steigerung und Spezifizierung dieser Funktion im Salvarsan durch Ehrlich zeigte eine solch einzigartige Wirkung, daß daneben der seit altersher bekannte, immer wieder hervorgeholte und schließlich nahezu in Vergessenheit geratene Brauch, anorganische Arsenpräparate, arsenige Säure, Auripigment usw. zur Luestherapie zu verwenden'), verblaßte.

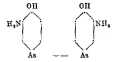
Nie hätte man vermuten können, daß die schwache in der arsenigen Säure vorhandone, gleichsam schlummernde antiluetische Wirkung, die in Räucherungen, äußeren Applikationen, peroralen Gaben versucht wurde, durch Arzneimittelsynthese zu solcher Steigerung gebracht werden konnte. Die Auffindung der Luesheilwirkung des Salvarsan usw. war daher mit Recht als neue Entdeckung anzusehen, gleich bedeutsam in ihren unmittelbaren praktischen Auswirkungen als auch in ihrer richtunggebenden Wirkung für die Forschung.

Doch ist es für unsere Betrachtungen wichtig, darauf hinzuweisen, daß der Grundcharakter der Wirkung, wenn auch nur schwach, dem Arsen in seinen einfachen anorganischen Verbindungen zukommt und daß die Wirkung des Salvarsan, Spirocid usw., die Variierbarkeit und Spezifizierbarkeit der

¹⁾ E. Baader: Die Arsentherapie der Syphilis bis zur Salvarsanära. Inaug. Diss., Berlin 1918. Vgl. auch Schloßberger in Kolle-Zieler, Handbuch der Salvarsantherapie.

Arsenwirkung durch Substituenten des Benzolkerns als eino Steigerung, Modifizierung, Spezifizierung der im Grundstoff sehwach vorhandenen antilnetischen Wirkung anzusehen ist. Ähnliches gilt für die trypanozide u. a. Wirkungen.

Das läßt sich in Parallele mit manehen chemisehen Eigenschaften stellen. Für den Habitus der Monoarylarsenverbindungen — nur diese haben für die Therapie praktische Bedeutung¹) — ist der Kohlenstoffteil, der "organische" Teil des Moleküls prädominierend, sowohl für die physikalischen als auch für die chemischen Eigenschaften. Das in seiner metallisch aussehenden Modifikation unlösliche elementare Arsen nimmt, an zwei substituierte Benzolkerne gehunden²), in der Salvarsanbase



völlig an den Eigenschaften teil, welche die Substituenten des Benzolkerns, dem Molekül erteilen: Löslichkeit in Alkalien und Säuren, Angreifbarkeit für ehemische Einwirkungen (Chemozeptoren).

Die Möglichkeiten, welche dadurch der Arzneimittelsynthese gegeben sind, werden ergänzt durch die Modifizierbarkeit des anorganischen Restes (- AsO_3H_2 , -As=As-, - AsO_3H_3), -

anzusehen, wie die arematischen Arsinsäuren C_4H_3 . As O_3H_3 als Abkömmlinge der Arsensäure As O_4H_3 nsw.

¹⁾ Bei den Di. und Triarylarsenverbindungen, in denen Arsen an 2 bzw. 3 Benzolkerne gebunden ist, ist das Üherwiegen des "organischen" Charakters naturgemäß noch ausgeprägter. In diesen Verbindungen fällt die ehemo-therapeutische Wirkung jedoch stark ab.

²⁾ Das Salvarsan ist als Abkömmling des elementaren Arsen
AR = AS

usw.) mit ihren hekannten chemotherapeutischen Auswirkungen.

Antimon nimmt die Mittelstellung zwischen Arsen und Wismut ein. Die metallischen Eigenschaften des Elements und seiner Verhindungen sind weit ausgeprägter als heim Arsen, die Zahl seiner Verhindungen ähnelt derjenigen des Arsens. Vom Arsen ist es verschieden durch die kolloidale Natur seiner Sauerstoffverhindungen, ihre Unlöslichkeit in Wasser und ähnelt darin dem Wismut, von dem es sich wieder durch die Beständigkeit der fünfwertigen Verbindungen unterscheidet.

Der chemotherapentische Grundcharakter kommt dem Antimon in viel ausgeprägterer Form als dem Arsen bereits in seinen anorganischen Verbindungen zu. Die trypanozide Fähigkeit läßt sich an der infizierten Maus mit fein verteiltem metallischem Antimon, mit Antimontrioxyd paronteral scharf nachweisen. Besser geeignet als diese unlöslichen Verbindungen ist ein wasserlösliches Salz. Da dreiwertiges Antimon kein dem Natr. arsenicosum entsprechendes wasserlösliches Salz hildet, war man anfangs allein auf das saure weinsaure Kalium (Brechweinstein¹) angewiesen, mit dem znerst die trypanozide Wirkung

Der chemische Sprachgebranch unterscheidet sich hierin von dem des Mediziners, der von organisch gebundenem Eisen, Kalzium, Phospbor spricht, wenn es sich um Salz- oder Komplexbildung mit organischen Verbindungen, nicht aber um Bindung der Elemente an Kohlenstoff handelt.

¹⁾ Diese Verbindung des Antimonoxyds mit der Weinsäure wird in chemischem Sinne nicht als "organische" Verbindung angeschen. Antimon ist hier durch Vermittlung von O an das organische Molekül gebunden (Vgl. Schmidt: Z. angew. Chemie 1930, S. 965.) Organische Antimonverbindungen im chemischen Sinne eind solche, in denen Antimon direkt an Kohlenstoff gebunden ist, z. B. Phenylstibinsäure C₄H₅. SbO₃H₂ bzw. genauer C₄H₅. SbO₃ H₄ Dzw.

In Komplexverbindnngen eind einzelne Reaktionen des Antimons je nach dem Grade der Komplexbindnng mehr oder weniger verdeckt, dagegen die Ausfällung durch Schwefelwasserstoff als rotes Antimonsulfid erhalten. Phenylstibinsäure aber (ähnlich z. B. Stibenyl usw.) wird durch Schwefelwasserstoff nicht zerlegt, sondern bildet eine gelbe Verbindung.

So bietet das Verhalten gegen Schwefelwasserstoff eine charakteristische Unterscheidungsreaktion zwischen anorganischen und eigentlich organischen Antimonverbindungen.

dos Antimons festgestollt wurde. In der Form dieses einfachen Komploxsalzos hat das dreiwertige Antimon hokanntlich dio erste weit verbreitete Anwendung bei tropischen Infektionskrankheiten gefunden.

Ein deutlicher Unterschied besteht zwischen drei- und fünfwortigem Antimon in der Toxizität und der Brechwirkung (Brunner).

Bemerkenswert ist, daß die trypanozido Wirkung im experimentellon Heilversuch nur den dreiwertigen, anorganischen Antimonverhindungen zukommt, dagegen den anorganischen Verhindungen des fünfwertigen Antimons ganz fohlt (Kolle, Bock), also ein sohr ausgeprägter Unterschied der beiden Oxydationsstufen.

Kommon wir zu den organischen Verbindungen des Antimons, so finden wir eine der des Arsons nahe kommonde Fülle von Variationsmöglichkeiten.

Eine Begrenzung ist dadurch gegeben, daß die chemische Haftfestigkeit des Antimons am Kohlenstoff vielfach nicht so groß ist wie diejenige des Arsens, so daß manche an sich interessante Verbindung wie z. B. das Dioxydiamidostibiobenzol, das Analogon des Salvarsan, nicht haltbar gonug ist, als daß es für die thorapeutische Anwendung in Frago käme.

Ferner unterscheiden sich die organischen Antimonverbindungen prinzipiell dadurch von den erganischen Arsenverbindungen, daß der anorganische Teil des Moleküls in den auch beim Antimon für chemotherapeutische Effekte allein hrauchharen Monoarylantimonverbindungen, so z. B. in den aromatischen Stibinsäuren, der Rest -SbO₃H₂ den chemischen Charakter des Gesamtmoleküls mit seinen kolloidehemischen Eigenschaften prädominiorend bestimmt, während die organischen Arsenverhindungen mehr oder weniger rein organischen Verhindungen ähneln.

Gewisse Parallelen dazu lassen sich in dem hiologischen Verhalten der aromatischen Antimonverbindungen erkennen. Ähnlich wie bei den organischen Arsenverhindungen ist die Toxizität beeinflußbar. Z. B. können gewisse dreiwertige Kohlenstoff-Antimonverhindungen eine den Arsengaskampfstoffen nahekommende Reizwirkung entfalten, andererseits kann die Toxizität z. B. der Arylstihinsäuren mit fünfwertigem Antimon stark durch Benzolsuhstituenten beeinflußt werden.

Die Wirksamkeit kann qualitativ und quantitativ in den organischen Antimonverhindungen modifiziert werden. (Uhlenhuth, Kuhn und Schmidt.)

Während jedoch für die chemotherapentischen Unterschiede zwischen den einzelnen aromatischen Arsinsäuren lediglich die Benzolsubstituenten verantwortlich sind, der -AsO₃ H₂ Rest gleich hleiht, kann hei den aromatischen Stibinsäuren bzw. ihren Salzen anch die Gestaltung des Stibinsäurerestes von Bedentung sein.

Im p. aminophenylstibinsanren Diäthylamin (Neostibosan) ist die maximale Steigerung der anch im Brechweinstein vorhandenen Wirkung hei Kala-azar, das günstige Verhältnis von Wirksamkeit und Toxizität auf den p. Aminophenylrest, aber auch anf die kolloid-chemische Gestaltung des Antimousäurerestes im Diäthylaminsalz zurückzuführen.

Es hat sich gezeigt, daß fünfwertige organische Antimon-Präparate wie Neostibosan und seine Vorläufer Stihenyl und Stibosan das dreiwertige Antimon, wie es im Brechweinstein vorliegt, hei anderen Krankheiten wie Bilharziosis nicht zu ersetzen vermögen.

Die Aufgabe, eine geeignetere Verabreichungsform für das Antimon für diese Indikationen zn schaffen, wurde infolgedessen auf anderem Wege als beim Kala-azar gelöst. Die Ursache der Unvollkommenheiten des Brechweinsteins in der Anwendung wurden als in der Unvollkommenheit der Komplexbindung liegend erkannt. Durch Verstärkung der Komplexbindung wurde das Antimosan und Fuadin (Neo-Antimosan) hergestellt. Bemerkenswert ist, daß durch die Verstärkung

der Komplexbindung¹) eine erhebliche Entgiftung und somit Steigerung des chemotherapeutischen Index im Tierexperiment erreicht wurde, eine Beeinflussung des Index, wie sie beim Arsen nur in seinen Kohlenstoffverbindungen erreichbar ist. (Uhlenhuth. Kuhn und Schmidt.)

Nachdem sich aus diesen Betrachtungen ergeben hat, mit welchen Variationen der Wirkung in den Verbindungen der drei Elemente zu rechnen ist, können wir die chemotherapeutischen Wirkungen im Zusammenhang vergleichend betrachten. Bei der Fülle des teils klinischen, teils experimentellen Materials ist es nur möglich, einige für unsere Betrachtung wichtige Tatsachen hervorzubeben.

Protozoenerkrankungen: Bei Spirochätosen kommt allen drei Elementen eine Wirkung zu.

Beim Arsen ist sie in den anorganischen Verbindungen nur angedeutet, im Salvarsan und seinen Abkömmlingen und Spirocid maximal gesteigert, beim Wismut wie oben ausgeführt, schon in einfachen Verbindungen, wenn sie resorbierbar sind, vorhanden.

Interessant ist, daß Antimon, im Mittelalter eines der Hauptmittel gegen Franzosenkrankheit, sich gegen die überragende Wirkung des Salvarsan und Wismuts in der neuen Entwicklung der Metalltherapie bei Spirochätosen bisher nicht hat durchsetzen können.

Daß eine Wirkung, auch in den einfachen anorganischen Verbindungen vorhanden ist, ist verschiedentlich nachgewiesen, so bei Syphilis (Salmon) und Frambösie (Dye). Die Wirkung kann in einzelnen organischen Verbindungen gesteigert werden,

¹⁾ Vgl. Arch. f. Schiffs- und Tropenhygiene 1931, Beiheft 2.

Die Brenzkatechindisulfosäure, der im Fuadin verwendete Komplexbildner hat sich auch für die Herstellung neutrallöslicher Komplexsalze anderer Metalle bewährt.

Das kalziumbrenzkatechindisulfonsaure Kalzium-Natrium wurde kürzlich von Weese und Seyderhelm unter dem Namen Selvadin als reizlos injuzierbares Kalziumsalz in die Therapie eingeführt.

z. B. im Stihosan: Hühnerspirillose, Kaninchensyphilis (Uhlenhuth¹), Recurrens und Sodoku (Schochaerdt).

Auch hei Trypanosen sind alle drei Elemente wirksam. Beim Wismut am wenigsten ausgeprägt. Über die trypanozide Wirkung neuer wasserlöslicher Wismntverhindungen hat Schnitzer herichtet. Beim Arsen ist die Wirkung in den anorganischen Verhindungen zwar vorhanden, aher schwach, spezifisch entwickelt in organischen Arsenverhindungen wie Atoxyl, Tryparsamid u. a. Beim Antimon haben hereits die dreiwertigen anorganischen hzw. Komplexverhindungen eine ausgesprochene Wirkung. In den fünfwertigen organischen Antimonverbindungen ist im Tierexperiment hei Nagana und Durine die Wirkung je nach den Benzolsuhstituenten modifizierbar, z. T. gesteigert (Stihosan), z. T. fast auf 0 herahgesetzt (Neostibosan).

Das Bild ist hei den Trypanosen außorordentlich verwickelt durch die Verschiedenartigkeit, mit der die vielen Trypanosomenarten auf die Heilmittel reagieren, eino Verschiedenheit, die zudem noch mit dem Wirt wechselt, die vielfachen Divergenzen zwischen Tierexperiment und praktischer Erfahrung u. a. m.

Praktische Anwondung hahen von den drei Elementen nur Arsen und Antimon gefunden. Bei menschlichen und tierischen Trypanosomen ist den Metallpräparaten ein starker Konkurrent in Bayer 205 erwachsen. Nehen Bayer 205 worden hei der menschlichen Schlafkrankheit Atoxyl und Tryparsamid verwendet, Antimonpräparate nur untergeordnet.

Eine ausgesprochene spezifische Wirkung hat das dreiwertige Antimon (Brechweinstein, neuerdings Antimosan) bei

¹⁾ Uhlenhuth und Seiffert haben in Klin. Wschr. 1931, S. 1751 eine Zusammenstellung veröffentlicht, welche die Znordnung der verschiedenen Antimonpräparate zu deu Indikationen nach ihrer "Spitzenwirkung" anschaulich zur Darstellung bringt. — Vgl. auch die Übersicht der Antimon- und Arsentherapie in Klin. Wschr. 1931, S. 1153.

der durch Trypanosoma congolenso und vivax hervorgerufenen Tsotsekrankhoit der Rinder in Südafrika (Curson, Du Toit, Hornby, Parkin) entsprechend der Wirkung bei der mit Tryp. eengolonso infizierten Maus (Röhl). Bei anderen tierischen Trypanoson wie der Nagana, Durine und Mal de Caderas der Pferde wird Antimosan vet. in Kombination mit Bayer 205 angowendet.

Bei Kala-azar (Leishmaniosis interna) entfaltet Antimen sehon in einfachen anerganischen bzw. Komplexverhindungen eine spezifische Wirkung, während Arsenpräparate wirkungslos sind und Wismut nur geringe Wirkung hat.

Die Antimenwirkung ist in hestimmten aromatischen Stihinsäuren erhöht, maximal gesteigert im Neestihesan (Napier, Röhl), zugleich deutlich spezifiziert (unwirksam bei experimentellen Trypanesen und Spirechätesen, ungenügend wirksam bei Bilharziesis).

Hautleishmaniosis: Auch bei dieser Krankheit, bei der die Leisbmaniawirkung des Antimens 1913 ven Vianna, angeregt dureb volkstümliche Benutzung, zuerst festgestellt wurde, nimmt Antimen die erste Stelle unter den drei Elementen ein. Dech reagiert die Hautleishmaniosis, die besonders in ihrer asiatischen Form auch anderen medikamentösen Einslüssen zugänglieb ist, nicht stets se streng spezifisch auf Antimen wie die interno Leishmaniosis. Eino Schwierigkeit der Beurteilung liegt ferner darin, daß besonders die asiatische Orientbeule mitunter gegen bestimmte Mittel refraktär ist, wohei möglicherweiso Mischinfektionen eino Rolle spielen.

Einige Autoren sehreihen Salvarsan-Präparaten Wirkung zu.
Boi der brasilianisehen Espundia hat Antimon und zwar
in der droiwortigon Form (Fundin) wohl unhostritten dio
Spitzonwirkung. Auch bei der asiatischen Orientbeule wird
dreiwertiges Antimon heverzugt. Doch sind bei heiden Formen
auch gute Ergebnisse mit fünfwertigen Antimonpräparaten
erzielt worden.

Malaria: Von verschiedenen geprüften Arsenderivaten haben Salvarsan (Werner u. a.), Stovarsol (Spirocid) und Chininstovarsol (Valenti und Tomaselli, Marchoux und Fourneau) sich bei Malaria tertiana wirksam gezeigt.

Die Wirkung von Antimonpräparaten bei Malaria muß als ungeklärt gelten. Manchen positiven Ergebnissen, anch in chininresistenten Fällen stehen negative Befunde bei Nachprüfungen entgegen.

Bei Piroplasmosen werden Salvarsan-Präparate angewendet. Bei Thoileriosis ist Antimosan wirksam befunden (Freund, Velu und Zottner). Bei Anaplasmosen ist eine kombinierte Behandlung mit Arsen- und Antimonpräparaten empfohlen worden (Färber).

Das Bild ist hier ähnlich wie bei den Trypanosen durch die Verschiedenartigkeit der Erreger und die verschiedene Reaktionsfähigkeit auf Heilmittel kompliziert.

Bei der durch Coccidien verursachten Rinderhämaturie ist Antimon wirksam (Schärrer).

Wurmerkrankungen: Bei Bilharziosis (Blasen-, Darmund japanische Bilharziosis auch tierische Bilharziosen) haben dreiwertige Antimonpräparate (Fuadin) die Spitzenwirkung, während die Wirkung der fünfwertigen organischen Antimonpräparate geringer ist (Khalil u. a.).

Wismnt und Arsenverbindungen haben, wenn überhanpt, nur eine geringe, nicht unbestrittene Wirkung.

Bei Opisthorchiasis der Katzen wurde eine spezifische Wirkung des Antimons (Fuadin, Brechweinstein) festgestellt. Fünfwertige Antimonpräparate (Neostibosan) sind ohne Wirkung. (Ehrhardt).

Eine gleiche Beschränkung der Wirksamkeit auf Antimon besteht für die Sklerostomiasis der Pferde (Richter).

Bei anderen Wnrmerkrankungen wie Clonorchiasis, Paragonimiasis, den tierischen Leberegelsenchen, scheinen ähnliche Verhältnisse bez. einer Sonderstellung des Antimons

zu besteben, doeb ist vollo Klarbeit hier erst noch abzuwarten. Bei Trichinosis ist Breebweinstein und Fuadin wirksam (Grove, Beckmann).

Unter don verschiedenen Filarienerkrankungen dürfte dem Antimen eine sichere Wirkung bei Hundefilariasis zukommen, eine sehwächere vielleicht nicht spezifische bei menschlichen Filarienerkrankungen.

Bakterielle Erkrankungen: Hier sind sowohl vom Arsen wie vom Antimon Wirkungen bekannt, die in einigen Fällen als spezifische augesprochen werden können.

Das gilt hesonders für den experimentellen Rotlauf der Maus, bei dem einigo Salvarsan-Derivate eine ausgesproehene Wirkung haben, während Brechweinstein ohne Wirkung ist. (Kolle und Schloßberger.)

 ${\it Colebrook}$ hat gewisse Wirkungen der Arsenobenzole gegen Streptokokkon im Experiment untersucht.

Hingewiesen sei auch auf die Anwendung des Salvarsan bei Milzbrand und einigen septischen Tierkrankheiten.

Für Antimon allein besteht eine spezifische Wirkung bei venerischem Granulom und bei Ehinosklerom, die durch die Natur ihres Erregers (Kapselbazillus¹) eine gewisse Verwandtschaft haben. Bei beiden Erkrankungen kommt die Wirkung bereits den dreiwertigen anorganischen bzw. Komplexverhindungen zu, doch wird Neostibosan in beiden Fällen bevorzugt.

Über die Wirkung der drei Elemente bei Maltafioher kann noch nichts Abschlioßendes berichtet werden.

Dio Anwendung des Antimons als Adjuvans anderor Mittol hei Lepra beruht vielleicht nicht auf spezifischer Wirkung.

Vielleieht gilt das auch für die Beobachtungen über Heilwirkungen des Antimons bei Inberkulose (Moxey, Josa, Wichmann). Auch mit Wismutpräparaten sind Wirkungen

¹⁾ Vergl, hierzu die Ausführungen v. Martin Mayer, Med. Klin. 1922 Nr. 17 u. 18.

gesehen worden. Bei Pemphigus tropicus contagiosus fand Leber Stibenyl wirksam.

Infektionskrankheiten durch ultravisibles Virus: Eine spezifische Wirkung ist dem Salvarsan bei der Brustseuche der Pferde zuzusprechen.

Den Antimonpräparaten, ohne daß die Wirkung hisher auf ein bestimmtes Präparat konzentriert wäre, kommt eine beim Arsen und Wismut nicht bekannte Wirkung hei klimatischem Bubo (Lymphogranulomatosis inguinalis suhaeuta) zu. Bei experimenteller Poliemyelitis des Affen hahen von den drei Elementen allein Antimonpräparate Wirkung gezeigt (Jungeblut).

Mykosen: Antimonpräparate (Brechweinstein, Antimesan vet.) hahen eine zuverlässige spezifische Wirkung bei dem in Indien verbreiteten Nas engran utom der Rinder (Rai Sahib und G. N. Roy Chauduri). Die Krankheit wird ähnlich der Aktinomykese durch einen Strahlenpilz verursacht¹). Bei Rhinosperidiesis fand Wright Brechweinstein wirksam. Salvarsanpräparate finden als spezifisch wirkende Mittel Anwendung bei Lymphangitis epizoetica; auch Antimen ist wirksam (Alessandrini).

Bartonellenanämie: Bei dieser experimentellen Infektien der Ratten sind in den letzten Jahren interessante Ergebnisse mit den drei Elementen gefunden worden. Wirksam sind nach Mayer, Borehardt und Kikuth Arsenverbindungen, am meisten gesteigert in organischen Arsenverbindungen, Salvarsan u. a., die nach Kikuth auch bei Bartonella canis wirksam sind. Unwirksam sind Wismut und anorganische Antimonverbindungen.

Manche organische Antimouverbindungen haben eine Wirkung (Stihenyl, Stihosan), die jedoch derjeuigen des Salvarsan weit nachsteht, Neostibosan ist unwirksam (Yoshiwhara).

¹⁾ In einer soeben erschienenen Publikation von Datta wird diese bisherige Annahme hestritten und unterschieden zwischen einem durch Schistosomen verursachten Naseugranulom und einer klinisch \(\text{ahnlichen} \) Rhinosporidiosis des Rindes. Die spezifische Wirkung des Antimons richte sich vornehmlich gegen die erstere Erkrankung.

Einige salvarsan-ähnlieho Arsen-Antimonverbindungen haben naeh Uhlenhuth und Seiffert l.e. eine über die Salvarsan-Präparate hinaus gesteigerte Wirkung. Die gleiehen Verbindungen hatten bei Recurrens eine geringe Steigerung, waren aber bei Spirochätosen und bei Trypanosen von ungenügender Wirkung.

Zusammenfassend ist die Häufung von ehemotherapoutischon Fähigkeiten in don drei Elementon der Gruppe V b
hervorzubeben. Diese Fähigkeiten sind beim Arsen und Antimon vielseitiger als beim Wismut, am vielseitigsten beim
Antimon. Neben scharfen qualitativen Unterschieden finden
sich gemeinsame Indikationen (Spirochätosen und Trypauosen) und Übergänge. Die Wirkung konnte bisher in einem
vom Wismut über Antimon zum Arsen ansteigenden Grade
in den Verbindungen der drei Elemente qualitativ und quantitativ modifiziert werden. Es lassen sich Bezielungen zu
den elemischen Variationen erkennen.

Neuerungen auf dem Gebiet der histologischen Technik

PROF. DR. G. DOMAGK

Ans dem Institut für Experimentelle Pathologie der I. G. Farbenindustrie AO., Werk Eiberfeld

Wäbrend man in früherer Zeit darauf angewiesen war, im ungefärbten Zupfpräparat oder im Rasiermesserschnitt nach den struktur-gebundenen pbysiologischen Funktionen und den Veränderungen am Gewebe unter dem Mikroskop zu suchen, ist es dem Forscher unserer Zeit mit Hilfe wesentlich verbesserter Methoden schr viel einfacher gemacht. Wir haben heute wesentlich bessere optische Einrichtungen, wir besitzen heute ausgezeichnete Mikrotome, um wenige 7-dicke Schnitte aus frischem oder fixiertem Gewebe herzustellen. Eine große Anzahl von Härtungs- und Fixierungsmethoden sind erfunden worden, um die zu untersuchenden Gewebe vor Autolyse und Fäulnis zu schützen und um eine optimale Schneidefähigkeit zu erreichen. Wir kennen Methoden, um empfindliche, brüchige Gewebe in Gelatine, Paraffin und Celloidin einzubetten. Dadurch erreichen wir, daß selhst z. B. nekrotische Gewebspartien, die beim Schneiden in uneingebettetem Material herausfallen würden, gnt im Zusammenhang mit den angrenzenden Geweben zur Darstellung gebracht werden können. Viele Färbungen sind erfunden, die uns gestatten, Einzelheiten und Feinheiten in den Zellen besser als früher zu erkennen. Trotzdem wollen wir nicht vergessen, wieviel wertvolle, ins einzelne gebende Befunde von den älteren Forschern mit den einfachsten Methoden schon festgestellt werden konnten. In vielen Fällen werden wir auch beute noch nicht auf die Betrachtung des unfixierten, ungefärbten Frischschnittes verzichten. Andererseits wird beute kein Forscher mehr obne die bewährten Färbungsmethoden in der Histologie arbeiten, die ihm gestatten, beispielsweise feinste Kernveränderungen an der Zelle zu erkennen, die wir am

Frischschnitt nicht feststellen könnon, oder Einschlüsse wie Fett, Glykogen, Kalk, Eisen usw. in den Zellen elektiv darzustellen.

Doch ist es unumgänglich notwendig, daß bei den Färbungsmethedon an fixierten Zellen gowisse Voraussetzungen erfüllt sind. Die Fixierung der Zellen soll sofort nach der Entnabme se frisch als möglich erfolgen, um störende autelytische Einflüsse möglichst zu vermeiden; außerdem dürfen die Organstückehen nicht zu groß sein, damit sie überall ven der Fixierungsflüssigkeit umspült werden und die Fixierungsflüssigkeit in sie eindringen kann. Greße Ohjekte müssen durch Einschnitte der Fixierungsflüssigkeit zugänglich gemacht werden; ganze Organe, z. B. Lungen, Gehirn injiziert man zweckmäßig zuerst mit der Fixicrungsflüssigkeit von den Gefäßen aus und legt sie dann in die Fixierungsflüssigkoit ein. Als gobräuchlichstes Fixierungsmittel dient heuto fraglos das Formol. In den meisten Fällen gonügt für die üblieben Untersuchungen die Fixation in 4-10 %igem Formol. Doch besitzt auch das Formol, dieses im allgemeinen ideale Fixierungsmittel, noch Fehler, die sich namentlich bei Beurteilung feinster Zellstrukturen bemerkhar maeben. Man will ja durch die Fixierung ein möglichst auch der lehenden Zelle angenähortes Zustandsbild der Zelle erhalten, und desbalb darf keino zu starke Schwellung oder Schrumpfung der fixierten Zelle eintreten. Aus diesem Grunde sind die in letzter Zeit unternemmenen Bestrehungen zur Verbesserung der vorhandenen Fixierungsmethoden erklärlich. Man möchte die unerwünschten Schrumpfungen und Quellungen infelge eintretender Säuerung der Fixierungsflüssigkeit, wenn sich Gewebe darin hefinden, vermeiden; man möchte cinen stots gleichhleihenden pp der Lösung, der der des Blutes angenähert ist, ferner eine Isotonie der Lösung erzielen. Die Fixierungsflüssigkeit, die diese Forderungen hisher weitestgehend erfüllt, ist kürzlich ven W. Groß und Lohaus angegeben worden (Z.f. w. Mikr. Bd. 49, 1932).

Unuötige Einbettungsverfahren wird man so weit als möglich vermeiden. Mit einem guten Gefriermikrotom kann man an den meisten Geweben bei einiger Übung gute Resultate erzieleu. Man vormeidet dann weitere Schrumpfungen im Paraffin usw., doch sind die Einbettungsmethoden nicht in allen Fällen zu umgehen, z. B. für die histologische Untersuchung des Gehirns, der Knochen, der Augen nsw. läßt sich die Celloidinoinbettung nicht vermeiden. Eine Verbesserung dieser Methode glauben wir durch die Einführung des "Cedukol" erzielt zu haben, einem in bequem zu handhabenden Aluminiumschraubdosen verpackten Zellstoffprüparat, das ohne vorherige Trocknung, — wie sie bei Celloidin allgemein üblich ist, — sofort in Äther-Alkohol aufgelöst werden kann.

Die dünne Lösung I wird hergestellt, indem man 10 g Cedukol in einer Mischung von 50 cem Äther und 50 eem absolntem Äthylalkohol löst, die dieke Lösung II, indem man 15 g Cedukol in einer Mischung von je 50 com Äther und absolutem Äthylalkohol löst. Gehirnstückohen für die Nissifärhung hetten wir heispielsweise folgendernanßen ein: Fixation in 98 %igem Äthylalkohol, Entwässerung in mehrmals gewechseltem Alkohol abs. Nach 24stündigem Aufenthalt in Äther-Alkohol kommen die Stückohen für etwa 8 Tage in Lösung I, danneh für etwa 8—14 Tage in Lösung II und werden dann aufgehlockt auf Holz oder Stahillit. Um eine zu rasche Trocknung zn vermeiden, läßt man das Festwerden his zur gewünschten Konsistenz unter einer Glasglocke geschehen, unter der sich ein kleines Schälohen mit Chloroform hefindet. Die fertigen Blöckehen werden in 70 %igem Äther-Alkohol außewahrt.

Um einwandfreie, gute Färberesultate am histologischen Schnitt zu erreichen, müssen schon bei dor Fixierung und Einbettung gewisse Voraussetzungeu unbedingt eingehalten werden, daneben sind selbstverständlich die genauen Vorschriften der Färbungsmetboden streng zu befolgen. Nur se erhält man in jedem Fall gut miteinander vergleichbare Bilder oder — wie Nissl dies bezeichnond ausgedrückt hat —: stets dasselbe Äquivalentbild der lebenden Zelle. Die wichtigste Vorbedingung zur Erreicbung eines zuverlässigen Färbeergebnisses ist jedoch die Verwendung der gleichen Materialien bei Vornahme der Färbung. Bisher ist dem Forscher diese Forderung

leider unerfüllt gehlieben. Fast alle in der ehemiseben Industrie hergestellten Farbstoffe hahen den Zweck der Textilfärbung oder andere technische Verwendung zu erfüllen, aher nicht den Ansprüchen der wissenschaftlichen Forschung zu genügen. Die Zusammensetzung des Farhstoffes entspricht fast stets den Wünschen und Forderungen der Technik, für deren Bedarf die oft ungleich ausfallenden Fabrikationspartien durch die verschiedenartigsten Zusätze auf die gewünschte Farhstärke, Farhnuance usw. eingestellt werden. Außerdem sind die Farben der Mode unterworfen und werden im Laufe der Zeit durch andere ersetzt, wobei auch noch die Gesichtspunkte verbesserter Echtheit, besserer Egalisierung usw. maßgehend sind. Diese Dinge kennt nur der Textilfachmann, der Mediziner und Biologe erfährt praktiseb davon nichts.

Unter den bestehenden Bedingungen müßte man oft ernsthaft die Zuverlässigkeit und die Vergloiehsmöglichkeiten der mit den üblichen histologischen Methoden gewonnenen Ergebnisse in Zweifel zieben. Wie viele wissenschaftliebe Irrtümer und wie viele Diskussionen durch diesen Mangel der bisherigen Methodik bedingt sein mögen, sei dahingestellt.

Zur Vereinheitlichung und Standardisierung der für die wissenschaftlichen Methoden verwendeten Farbstoffe haben wir daher ein Sortiment von Farhstoffen ausgewählt¹) und standardisiert, deren besondere Eignung und Brauebbarkeit für die mikroskopischen Zweeke in unseren Laboratorien festgestellt wurde.

Die Zahl der für histologische Zwecke angegebenen Färbungsmethoden ist allmählich ins Ungemessene gestiegen. Für die wichtigsten der bewährten Färbungen wurden die geeignetsten Farhstoffe ausgesucht. Außerdem arbeiteten wir in unseren Lahoratorien eine Reihe von verhesseiten Färbungsmethoden aus. Die wichtigsten täglich in der histologischen

⁹ Die Farbstoffe werden von der Firma Dr. Karl Hollborn & Söhne, Leipzig, Hardenbergstr. 3, als standardisierte Farbstoffe ,, Bayer-Meister Lucius* vertrieben.

Technik benutzten Methoden sind die Kernfärbungen meist in Kombination mit einer Gegenfärbung des Protoplasmas sowie des Blutes, ferner die Methoden zur Darstellung des Bindegewebes und des Fettes. In der Praxis genügt im allgemeinen eine geringe Anzahl guter Färbungen, aber diese müssen dann wenigstens absolut zuverlässig sein.

Eines der wichtigsten Ziele der histologischen Technik ist die Erzielung prägnanter, licht- und reduktionsechter Kernfärbungen. Die größten Verdienste auf diesem Gebiete gehören Becher, der eine große Reihe von Farbstoffen auf diese erwünschten Eigenschaften hin untersuchte. Doch baben sich auf dem Gebiete der praktischen Histologie die neuen von Becher angegebenen Färbungen noch nicht recht einbürgern können, vor allem wohl deswegen, weil sie nicht so rasch wie die Färbungen mit Hämatoxylin und Carmin ausgeführt werden können. Diese beiden Naturfarbstoffe waren bisher in der histologischen Technik durch bessere synthetische Farbstoffe nicht zu ersetzen.

Im Verfolg der Arbeiten gelang es uns, in der Anthrachinonreibe einen vollkommen liebtechten, roten Farbstoff zu finden,
der an Färbe- und Leuchtkraft das Carmin bei weitem übertrifft und in kürzester Zeit einwandfrele Kernfärbung gibt.
Ausgezeichnete Färberesultate mit diesem neuen roten Kernfarbstoff, Kernechtrot, erzielt man auch bei der Eisenfärbung,
der Gramfärhung, der Malloryschen Bindegewebsfärhung, der
Färbung der elastischen Fasern usw.

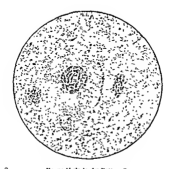
Da die Kerne junger Zellen und die Mitosen sich durch eine hesonders leuchtende Rotfärbung mit Kernechtrot auszeichnen, hat sich der Farbstoff hesonders für die Geschwulstdiagnostik hewährt. Die Relation zwischen Kern und Protoplasma tritt ganz hesonders deutlich in Erscheinung. Kombiniert man die Kernfärhung noch mit einer hlauen Plasmafärhung, so sieht man z. B. an einem Dickdarmkarzinom (Abb. I) die normalen Epithelien der Schleimhaut hlau mit kleinen roten

Normale Darmachleimhaut



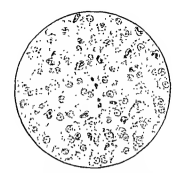
Gegenfärbung mit Anilinblau-Orange

1 Adeno-Enreinom des Rectums Färbung der Kerne mit Kernechtrot



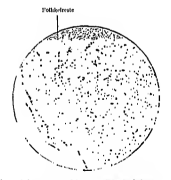
IIaemoniderin in der Rattenmil:

Kernfürbung mit Kernechtrot und
Berlinerblou-Traktion



3 Phagocytose von Staphylokokken in den Kuplierschen Sternzellen der Leber (Inlizierte Maus)

Gramfärbung - Kernechtrot



1 Tuberkulöse Lymphdrüse vom Meerschweinchen

Malloryfärbung, Kernfärbung mit Kernechtrot. Die noch erhaltenen Folklet zeigen intensiv rote Kerne, der The-Herd in der Mitte netrotisch, im übrigen von blau gefärbtem Bindegewebe durchietzt Kernen; im Gesamteindruck der normalen Schleimhaut überwiegt das Blau. Im Gebiet des wuchernden Karzinoms hingegen erscheinen die Epithelien infolge des stärkeren Hervortretens der großen Kerne im ganzen rot, der schmale blaue Protoplasmasaum tritt ganz zurück. Bei sehwacher Vergrößerung erscheinen daher im Gegensatz zur normalen, blau erscheinenden Schleimhaut die Ca-Nester intensiv rot.

Die Vorschriften für die wichtigsten Kombinationsfärbungen mit Kernechtrot sind folgende:

 Kernfärbung: Fixierung in Formol und anderen Fixierungsflussigkeiten, am besten in alkoholischer Sublimatlösung.

Herstellung der Farblösung: 0,1 g Kernechtrot werden in 100 cem 5% ger wässeriger Aluminiumsulfatlösung heiß gelöst. Nach dem Erkalten wird die Losung filtriet.

Dio Schnitte werden 1—5 Minuten in dieser Farblösung gefärbt und danach in Aqua dest. abgespült. Entwässerung in Alkobol, Xylol, Balsam. Nach der Kernfärbung oventuell Gegenfärbnng mit Anilinblau, Anilinblau-Orange usw.

- 2. Kernfärbung in Kombination mit der Eisenfärbung: Die Schnitte kommen, nachdem sie 12 Stunden in frischem Schwefelammoninm gelegen baben und gut ausgewaschen sind, 30 Minuten in eine Losung von 20 %igem Ferrizyankalum und 1 %iger Satzsäure zu gleichen Teilen. Nach nochmaligem grundlichem Auswaschen Nachfärbung der Kerne in der 0,1 %igen Lösung von Kernechtrot. Färbedauer etwa 1—5 Minuten. Danach abspülen in Aqua dest., entwässern der Schnitte in Alkohol, Kylol, Balsam (siehe Abb. 2).
- 3. Kombination der Kernfärbung mit Kernechtrot und Gramfärbung: Vorfärbung der Schnitte in der 0,1 % jeen Kernech trot-Aluminiumsulfat-Lösung 5-10 Minuten. Abspülen der Schnitte in Aqua dest., 5 blinner Färbung in Anilinwasser-Methylviolett oder Karbolwasser-Methylviolett, Abspulen der Schnitte in Aqua dest. Nach Abtrocknen der Schnitte für 3 Minuten Lugolsche Lösung, wederum Abtrocknen mit FheBpapier. Differenzieren in Anilin. In den richtig differenzierten Schnitten sind die Gram + Bakterien intensiv blau-schwarz gefärbt, die Kernerot (siehe Abb. 3). Die differenzierten Schnitte kommen in mehrmals zu wechselndes frisches Xylol und werden in Balsam oder Caedax eingeseblossen.
- 4. Kerneebtrotfärbung der Zellkerne in Kombination mit der Malloryfärbung (siehe Abb. 4 und 5): Kernfärbung in Kerneebtrot. Lösung etwa 5 Minuten, kurz Auswaschen in Aqua dest. und Fixierung der Färbung in 1 %iger wässeriger Phosphormolybdänsäure 5 Minuten, Auswaschen in Aqua dest. und 2 Minuten Färben in:

Anilinhlan 0,5 g, Orange G 2,0 g, Oxalsāure 2,0 g.

Aqua dest. 100 ccm, gekocht, ahgekühlt, filtriert.

Auswaschen in Aqua dest., Differenzierung in 96 %igem Alkohol, abs. Alkohol, Xylol, Balsam.

Für die Bindegewehsfärbung nach Mallory mit Kernechtrot als Kernfarbstoff bringt die Fürma Hollborn & Söhne eine sehr einfach zu bandhabende Farbstoffmischung Kernechtrot Kombination "H" heraus, mit der es anßerordentlich einfach und sehnell gelingt, eine sehöne Bindegewehsfärbung mit guter Kernfärhung zu erzielen. Die Schnitte — Gefrier- und Paraffinschnitte — werden 20—30 Minnten in folgender Farblösung gefärht: 2 g Kernechtrot Komhination "H" gelöst in 100 ccm heißem Agna dest. (Lösung nach dem Erkalten filtriert).

5. Kernechtrotfärbung der Zellkerne in Komhination mit der Elasticafärhung:

Gefrierschnitte werden 5 Minuten, Paraffinschnitte 10—15 Minuten in Resorzinfuchsin nach Weigert gefärbt.

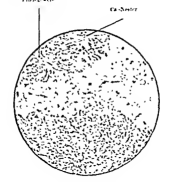
Differenzierung in 96% igem Alkohol und Ahspülen iu Aqua dest. Kernfarbung in der ohigen Kernechtrotlösung 5 bzw. 10—15 Minuten Aqua. Alkoholreihe. Xyol. Balsan

Als blauen Kernfarbstoff bat bereits Becher das Naphtazarin empfohlen. Wir fanden eine besonders farbkräftige, für die histologische Technik sehr gut geeiguete Variante, mit der es schon in relativ kurzer Zeit gelingt, gute blaue Kernfärbungen zu erzielen, wenn auch nicht in so kurzer Zeit wie mit dem beschriebenen Kernechtrot.

Vorschrift für die Naphtazarinfärbung (siehe Abb. 6): Lösungsvorschrift für Naphtazarin: 9,1 g Naphtazarin und 5 g reines Aluminiumchlorid werden in 100 cem Aqna dest. 5—10 Minnten lang gekocht, Nach Erkalten wird die Lösung filtriert, nach 8 Tagen nochmals. Zusatz von etwas Thymol.

Vorschrift für die Naphtazarin-Eosin-Färbung: Fixierung in Sublimatalkohol oder Formol. Gefrierschnitte 10—15 Minuten färben. Parafinschnitte 1—24 Stunden (Überfärbung tritt nicht leicht ein), dann Abspülen in Aqua dest. Nachfärbung mit Eosin.

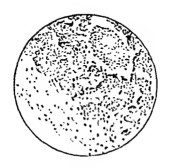
Alle blanen Kernfärbungen — sei es nun eine Naphtazarin oder Hämatoxylinfärbung — werden gern mit einem das Protoplasma sowie das Blnt intensiv rot fürbenden Farbstoff nachgefärbt. Die meisten Eosinmarken sind jedoch recht lichtempfindlich. Diese Eigenschaft macht sich sehr nachteilig bemerkbar bei Präparaten, die für Demonstrationszwecke benutzt und längere Zeit aufbewahrt werden sollen. Wenn die mit Eosin



mit Armertine als Kernfactat of

Namma Carrinom

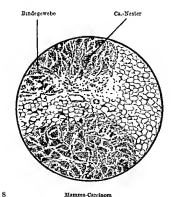
Pintepreseafter ung nach Mattery



Service of weat free



Fibroadenom der Brustdrüse (Formolfization) Eisenhämatoxylin - Kernechtrot



Mamma-Carcinom

Bindegewebefärbung Eisenhämatoxylinvorfürbung, Thiazinrotnachfärbung

gegengefärbten Schnitte projiziert werden müssen, verlieren sie besonders rasch die Farbe. Es lag desbalb das Bedürfnis vor, liehteebtere intensive rote Farbstoffe für die Plasmagegenfärbung herauszusinden. Wir prüsten zunächst alle vorhaudenen Eosinmarken und stellten set, daß das sprittösliche Eosin (stand. "Bayer-Neister Lucius") das weitaus liebtbeständigste ist. Für eine liehteehte Rotsärbung lißt sich jedoel auch das oben erwähnte Kernechtrot in 0,1 %iger wässriger Lösung verwenden, die man mit 1 Tropsen Eisessig ansäuert. Ferner eignet sieb auch Azophloxiu als liebteehter, das Blut intensiv rotsärbender Farbstoff, worauf Anders hingewiesen hat. Wir verwenden das Azophloxin in 0,05 %iger wässriger Lösung, die vor Gebraueb mit Essigsänre sehwach angesäuert ist, als Nachfärbung für Naphtazarin, Hämatoxylin und Eisenhämatoxylin.

Ganz besonders möchten wir uoch auf eine sehr einfache, von uns in letzter Zeit nusprobierte Kombinationsfärbung für den täglichen Gebrauch hinweisen, die bessere Resultate ergibt als die Hämatoxylin-Kosinfärbung — niebt nur was Lichteeltheit, sondern nuch die Farbschönheit unbetrifft. Außerdem besitzt die Kombinationsfärbung den großen Vorteil, duß die blaue Kernfärbung gleichzeitig mit der roten Gegeufärbung des Protoplasmas, des Blutes usw. erfolgt. Man erhält also im Verhältnis zur Stärke der Kernfärbung stets die gleich starke rote Gegenfärbung und schaltet damit jeden Fehler ungleich starker Differeuzierungen aus. Bei unserer neuen Kombinationsfärbung mit Naphtazarin-Azophloxin ist überhaupt keine Differenzierung notwendig. Bei gleich langer Färbedaner, die man je nach Wunsch und Geschmack festsetzen kaun, erhält man stets dieselben Resultate.

Man hålt sich 2 Lösungen vorrälig:

I. Naphtazarinlösung

^{0,25} g Naphtazarin

^{5.0} g chemisch reines Aluminiumehlorid gelöst in 100 ccm Aqua dest., 5-10 Minuten gekocht, nach Erkalten filtriert:

II. 0,1 %ige wässrige Azophloxinlösung.

Vor Gebrauch wird zu 3 Teilen der Lösung 1 1 Teil der Lösung 2

zugegeben und filtriert. Am besten setzt man die Mischung immer frisch an, man kann sie aber anch mehrfach benutzen.

Gefrierschnitte werden in der Mischung der Farbstoffe I und II 10—15 Minnten gefärbt, Paraffinschnitte etwa 20 bis 30 Minuten. Nach der Färbung Abspülen in Aq. dest., Entwässern in Alkohol, Einschließen in Caedax.

Mit dieser einfachen Färbung dürfte man in den meisten Fällen für die täglichen Diagnosen auskommen. Die Kernfärbung sowie die Protoplasmagegenfärbung sind außerordentlich distinkt, das Blut erscheint in tief leuchtendem Rot.

Die Prüfung auf die Lichtechtheit der verwendeten Farbstoffe erfolgte für unsere Zwecke in der Weise, daß die fertig gefärhten histologischen Präparate 8 Tage lang einer intensiven Bestrahlung mit der Vitalux-Lampe ausgesetzt wurden.

Von den Bindegewohsfärhungen ist die bekannteste Methode die nach van Gieson. Nach einer Kernvorfärbung mit Hämatoxylin resp. Eisenhämatoxylin wird mit einer Pikrinsäure-Säurefuchsinlösung nachgefärht. In den so gefärbten Schnitten ist das Bindegewehe zunächst intensiv rot gefärht, jedoch ist das Präparat bei Bestrahlung nur wenig beständig. Statt des Pikrofuchsins verwendet man deshalb mit Vorteil eine Nachfärbung mitdem lichtechten Kernechtrot (sieheAbb.7).

Färbungsvorschrift: Kernfärbung mit Eisenhämatoxylin 2—10 Minuten, gründliches Wässern mit Leitungswasser. Nachfärbung 5—10 Minuten in folgender Lösung:

gesättigte wässrige Pikrinsäure 10 ecm, heiß gesättigte wässrige Kernechtrotlösung 0,75 ccm.

Abspülen in Aqna dest., 2 mal 96 %iger Alkohol, abs. Alkohol, Xylol, Balsam.

Noch schönere, ehenfalls lichtbeständige Färbungen erhält man bei Verwendung des Thiazinrot (stand. "Bayer-Meister Lucius") (siehe Abb. 8).

Fårbungsvorschrift: Kernfärbung mit Eisenhämatoxylin 2-10 Minuten, gründliches Wässern in Leitungswasser, Nachfärbung 3-5 Minoten in folgender Lösuner:

gesättigte wässrige Pikrinsäure 10 ccm, 1 % wässrige Thiazinrotlösung 0,75 ccm. Abspülen in Aqua dest., 2mal 96 % iger Alkohol, abs. Alkohol, Xylol, Balsam.

Zum Eindeeken aller unserer gefärbten histelogischen Prüparate benutzen wir seit langem nicht mehr deu Natur-Kanadabalsam, der stets Säure enthält und auch noch nachsäuert, sendern ein als "Caedax" bezeichnetes, synthetisch hergestelltes, vollkemmen neutrales, klar durchsichtiges Produkt von dem Brechungsindex 1,55. Die Verwendung von Caedax empfichtl sich unbedingt für alle empfindlichen Farbsteffe, z. B. für die Differenzierung der Blutzellen mit der May-Grünwald- eder Giemsafärbung, bei Verwendung des Thionins eder Cresylvioletts zur Darstellung der Nervenzellen nach Nissl usw. Caedax erhärtet bei Luftzutritt wie Kanadabalsam, er lüßt sich mit Nylel eder Teluel verdünnen, wenn er bei kühlerer Tenneratur zu zühlflüssig wird.

Wie wichtig die Verwendung guter, stets gleiebbleibender Materialien und eine gute Methedik der Fürbung für die Beurteilung nathelegiseber Prezesse im histolegisehen Präparat sind, haben wir besenders bei Durchprüfung aller im Handel befindlicheo Fettfarbstoffe festgestellt. Zur Darstellung des Fettes in Zellen und Geweben benutzt man üblich eine Lösung von Sudan eder Schnrlach. Dieso Farbstoffe aber werden nach den Bedürfnissen der Technik dargestellt ohne Rücksicht auf die Verwendbarkeit in der Histologie. Unter den vorhaudenen Farbinustern fanden wir zahlreiche für unsere Zweeke völlig ungeeignete, mit denon es auf keine Weise gelang, das Fett, namentlich in kleinen Horden, wie wir sio z. B. bei der beginnenden Arteriosklerose finden, darzustellen. Wichtige pathologische Veränderungen können alse vollkammen verborgen bleiben, wenn nicht die geeigneten Materialien zur Verfügung stehen. Als einen Farbsteff, der das Fett in den Geweben optimal färbt, fanden wir das Sudanrot (stand. "Bayer-Meister Lucius"). Damit gelingt es, selbst die allerkleinsten Verfettungsherde in einem leuchtenden Rotgelb darzustellen, besonders wenn man die von W. $Gro\beta$ angegebene Vorschrift zur Fettfärbung verwendet. Diese Methode hat den großen Vorteil, daß der Fettfarbstoff nicht in einem gleichzeitig fettauflösenden Mittel wie Alkohol oder Aceton gelöst wird, sondern in Diazetin, welches zwar den Farbstoff sehr gut, aber Fett nicht löst. Damit schwindet die Gefahr, daß man wie bisher bei Verwendung alkoholischer Sudanlösung Fett aus dem Schnitt herauslöst.

Vorsebritt: Die Schuitte werden 20 Minuten bei 60° gefärbt in folgender Lösung: 0,6 g Sudanrot in 100 cem Diazetin und Aqua dest. zu gleieben Teilen bei 60° gelöst. Vor Gebranch wird die Lösung filtriert. Nach dem Färben werden die Schuitte in Aqua dest. abgespült. Kernfärbung mit Naphtazarin oder Hämatoxylin. Wässern in Leitungswasser, Einschließen in Glyzeringelatine.

Bei Beachtung dieser Färbungsvorschriften wird man bei Verwendung derselben Materialien stets dieselben gleich guten und stets untereinander vergleichbaren Resultate erhalten. Für die tägliche histologische Praxis dürften die angeführten Färbungen die am häufigsten angewendeten und wichtigsten sein. Für alle anderen wichtigen erprobten Methoden werden die Vorschriften für die standardisierten Farbstoffe, Bayer-Meister Lucius" den Handelspackungen beigegeben oder auf Wunsch von der Firma Dr. K. Hollborn & Söhne in Leipzig zur Verfügung gestellt.

M. E. wird die Einführung der neuen standardisierten Farbstoffe fraglos zur Erleichterung des histologischen Arbeitens beitragen. Die Beurteilung der Färbungsresultate wird vereinfacht und eine Möglichkeit zum genauen Vergleich der zu verschiedenen Zeiten und an verschiedenen Orten erhaltenen Färbungsresultate geschaffen werden. Außerdem wird man auch in der Histologie sicherlich immer mehr Gewicht auf die Verwendung guter, licht- und reduktionsechter Farhstoffe legen und sich die neuen verbesserten Farbstoffe, die die Technik verwendet, auch für die Forschung nutzbar zu machen suchen.

Die heutigen Methoden der Diphtheriebekämpfung

PROP DR H SCHUIDT

Aus der Sero-bakteriologischen Abtig. "Bayer-Meister Lucius-Behringwerke"
und dem Institut für Experimentelle Therapie "Emil v Behring" Marhung

Die therapeutische und prephylaktische Bekämpfung der Diphtherie ist immer noch ein Problem. Zwar haben wir heute, wie wir im weiteren zeigen werden, besseres und höherwertiges Serum als früher und wir verfügen über eine Reihe von Präparaten zur Schutzimpfung gegen Diphtherie, deren Wirksamkeit bislang sichergestellt zu sein scheint, aber die wissenschaftlichen Grundlagen der Immunität bei Diphtherie sind heute für die Forschung nach einer Zeit seheinbarer Klärung wieder unsieherer geworden, nachdem man gelernt hat, daß auf allen Teilgebieten die Verhältnisse viel verwiekelter sind, als man bisher angenemmen hatte.

Ganz abgesehen davon, daß wir immer noch nicht wissen, was Toxin und Antitoxin ihrer eigentlichen Natur nach für Steffe sind, wissen wir auch noch nicht mit genügender Sicherbeit die Fragen zu beantworten, wie wirkt das Toxin, we greift es im Organismns an, wieviel Texin und wie sehnell wird es bei einer Diphtherieerkrankung gebildet, worin besteht die entgiftende Wirkung des Antitoxins, worauf beruht die Immunität gegen Diphtherie und wie kann man sie messen usw.

Se zwingt uns die Erkenntnis, daß wir nieht einmal die grundlegenden Fragen genau beautworten können, bescheiden zu sein und dankbar die Fertschritte in der Bekünpfung der Diphtherie auzuerkennen, die trotz dieser Unkenntnisse gemacht werden konnten.

Versuchen wir uns in Kürze Rechenschaft über diese Fortschritte zu geben, se steht zunüchst die Serum-Therapie und Prophylaxe immer noch an erster Stelle in der Diphtheriebekänpfung.

Unsere Heilsora sind höberwertiger gewerden. Man kann hente durch Auswahl geeigneter Serumpferde und streng individueller Immunisierungsmethodon die Pferde zu Höchstleistungon in der Bildung von Antitoxin veranlassen, so daß im nativen Serum Titer von 2000 AE/ccm und mehr erreicht werden könnon. Das starke Überwiegen der antitoxinbaltigen Globuline gegenüber dom Albumin im Serum so boch immunisierter Pferde macht es verständlich, daß etwa ein Titer von 2500 AE/ccm das physiologische Höchstmaß darstellen dürfte, was ein Pferd zu erreichen imstande ist. Auch von Zweihufern (Rind, Hammel) gelingt es houte höberwertigere Sera zu orzielen, als die bis jetzt handelsüblichen von nur 100fachem Titer, so z. B. 400faches Hammel- und 500faches Rinder-Serum. Immerhin sind Zweihnfer bei weitem nicht so gute Antitoxinbildner wie das Pferd.

Das native Serum hat bekanntlich die unangenehme Eigenschaft, im Laufe von wenigen Monaten seine ursprüngliche Klarheit einzubüßen. Es wird zunächst trübe und bildet dann Aussleckungen und Bodensätze. Dabei gebt der anfängliche Titer etwas herab. Nach vielen Vorarbeiten, die zum Teil seben sehr lange zurückreichen, kann heute ein gewöhnliches natives Serum geliefert werden, das den Anforderungen nach bleibender Klarheit praktisch völlig und nach bleibender Wertigkeit weitgehend für die Dauer der fünfjährigen Verwendbarkeit entspricht.

Noch mehr gilt dies für die goreinigten Sera. Das Prinzip der Reinigung fußt bekanntlich auf der Erkenntnis, daß das Pseudoglobnlin der eigentliche Träger der antitoxischen Wirkung des Serums ist und besteht daher in der Eliminierung der Eiweißkörper, die, wie das Albumin, nicht therapeutisch als Antitoxin wirken. In diesem Sinne können wir heute unscre Sera in besserer Form bringen als früher. Je nach dem gegebenen Verhältnis von Globulin zu Albumin im nativen Serum kann man durch die Reinigung zn relativ eiweißarmen Sera gelangen, deren Eiweißgehalt 5 % nicht überschreitet, oder man

kann bei einem Eiweißgehnlt bis hechstens 12 % konzentrierte Sera herstellen. Nennen wir Sera unter 5 % eiweißarm, so ist, bedingt durch das Globulin-Albumin-Verhältnis, ein 1000faches Serum die Höchstgrenze der Wertigkeit für ein eiweißarmes Serum. Der mit zunehmender Wertigkeit geringer werdende Anteil des Albumins im Serum bringt es mit sieh, daß eine Reinigung durch Entfernung des Albumins keine wesentliche Verringerung des Eiweißgehaltes mehr erlaubt, andererseits aber auch der Konzentrierungsmöglichkeit dadurch Grenzen gesetzt sind, als der zulässige Eiweißgehalt in Deutschland 12 % nicht übersehreiten darf. Daher kommt es, dnß im nllgemeinen 2000 AE/cem die praktische Grenze der Kenzentrierung ist. Immerlin können bei besonders gunstigem Glebulin-Albumin-Verhältnis relativ eiweißarmer nativer Sera höhere Konzentrationen bei einem Eiweißgehalt unter 12 % erreicht werden. Dech sind dies Ausnahmen. Anders liegen die Verhältnisse, wenn, wie im Ausland die zulässige vergesehriebene Eiweißhöchstmenge höher begrenzt ist, z. B. 18-20 %. Dann ist es nathrlich möglich, höherwertige Sera von 4000 AE/cem und mehr herzustellen. Se haben die Behringwerke ein Diphtherie-Sernm von 5000 AE/eem bei nur 15,5 % Eiweiß herstellen können.

Bel Benntzung solcher heehkonzentrierter wasserklarer und stabiler Sera knnn man heute in relativ wenig Volumen sehr viel Antitoxin geben.

Sind nun mit der Verabreichung so hochwertiger Sern auch die klinischen Erfolge dementsprechond besser gewerden † Diese Frage kann man nicht ohno Einschränkung bejahen; denn Zeitpunkt und Art der Injektion sind von einschneidendem Einfluß.

Wenn es in gegebenem Fallo daranf ankommt, einem Patienten möglichst sehnell viol Antitoxin zu geben, damit dasselbe möglichst rasch nu das zellständige Toxin gelangt, dann ist es zweckmäßig, hochkonzeutrierte Sera intravenös zu geben. Der große Vorteil liegt in dem geringen Volumen

und der sofortigen Resorption des Serums. So würde man mit 20 ccm 2000fachem Serum mit einem Schlage 40000 AE in die Bluthahn bringen, während hereits 40 ccm 1000faches Serum und 80 ccm 500faches Serum zur Erreichung des gleichen Zieles nötig wären.

Da der ühliche nnd in Deutschland hisher vorgeschriebene Phenolgehalt der Sera in seltenen Fällen von manchen Patienten schlecht vertragen wird, sind Bestrebungen im Gange, das Phenol durch weniger toxische und doch gut konservierende Mittel zu ersetzen. Das kommt hesonders für die hochwertigen Sera in Betracht, die man intravenös geben will und die auch hente ohne Phenol lieferhar wären.

Andererseits ist es zweckmäßig, hei intramuskulärer Injektion (eine suhkutane Einspritzung von Serum sollte wegen der langsamen Resorption üherhanpt nicht gemacht werden) therapentisch von dem eiweißarmen Serum Gehrauch zu machen. Jedenfalls ist das konzentrierte 2000fache oder evtl. noch höherwertige Serum mit üher 12 % Eiweiß für intramuskuläre Injektionen weniger geeignet, denn ansgedehnte Versuche (A. Demnitz und W. Scholz), die noch fortgesetzt werden, hahen ergeben, daß die Resorption bei intramuskuläre Einspritzung von verschiedenem Serum gleicher Wertigkeit, aber von verschiedenem Eiweißgehalt, umso schneller verläuft, je niedriger der Eiweißgehalt ist. Diese Versuche bestätigen und crgänzen ähnliche Befunde, die Hetsch und Bieling, Walbum, Szirmai u. a. erhoben haben.

Die Frage der Dosierung hat wieder größere Beachtung erfahren, uachdem mauches Versagen selbst hoher Antitoxinmengen bei den bösartigen Diphtheriefällen der letzten Jahre bei einigen sogar Zweifel an dem Werte der Serumtherapie überhanpt hat aufkommen lassen. Es steht jedoch bei allen erfahrenen Klinikeru der in über 35 Jahren bewährte, praktische Wert der Serumtherapie auch hente über jedem Zweifel, nur haben unsere in erster Linie experimentell gewonnenen

Erkenntnisso üher das Diphtheriotoxin und Antitexin der letzten Jahrzehnto dazu heigetragen, die Diphtherietherapie und Immunität zu einseitig als eine rein antitoxische hinzustellen. Solange die Diphtherie don gutartigen Charakter aufwies, den sie hei der Einführung der Serumtherapie (1894) hatte, schien sich alles in toxisch-antitoxischem Sinne erklären zu lassen. Das Wiedereinsetzon einer hösartigen Diphtherie lehrte jedech das Rovisionshedürfnis unserer Anschauungen üher das Wesen der Diphtherie-Erkrankung und der Diphthorie-Immunität.

Der dinhtheriekranke Mensch sucht ärztlichen Beistand nicht wegen seiner Infoktion mit Diphtherichazillen, sondern wegen seines Krankheitszustandes. Dieser ist aber nach der Ansicht von Jurgens u. a. nicht die unmittelbare, sondern die mittelbare Felge des Infektes, indem die Krankheit bereits die Reaktion des sich immunisierenden Organismus auf das Diphtheric-Gift darstellt. Die Immunität ist alse hereits im Entstehen, wenn die Erkrankung einsetzt und nicht erst verhanden, wenn die Krankheit aufgehört hat. Bei der experimentellen Infektien und Vergiftung der Meerschweinchen liegen die Verhältnisse anders als heim Menschen. Viele Kinder hesitzen eine natürliche Immunität gegen Diphtherie, viele andere erwerhen eine selche im Laufe einer Erkrankung, was auch in der Verserumzeit möglich war. Ist dieso Immunität nun eine ausschließlich antitoxischo? Wohl schwerlich, denn Untersuchungen hei Rekonvaleszenten in den Kliniken von Jürgens und v. Pfaundler zeigen, daß der Antitoxintiter des Blutserums vielfach nur 1/100-1/10 AE betrug, also weit weuiger als wir heute bei gesnnden Kindern für genügend zum Schutz ver Erkrankung anzusehen pflegen.

Die Schickprobe, auf die wir weiter unten noch zu sprechen kommen, ist kein unbediugt verläßliches Maß für die Immunität. Auch Schick-negative Kinder können gologentlich erkranken. Was wir mit der Schickprohe messen, ist eine Toxinompfindlichkeit, die nicht unbediugt mit Diphtherieempfänglichkeit gleichgesetzt worden darf. Wir müssen also nehen der autitoxischen Immunität, die wir passiv und aktiv künstlich erzeugen können, noch eine natürliche Immunität annehmen, die wir jedoch im Experiment nicht erfassen können und auch beim Menschen nicht messen können, die aher im Grunde maßgehend für das Zustandekommen einer Erkrankung nach einer Diphtherieinfektion, sowie auch für deren Heilung ist.

Wird ein nicht immuner Organismus mit Diphtherie-Bazillen infiziert, so folgt nach der Auffassung von Jürgens u. a. zunächst ein Stadium allgemeiner Störungen, in dem sich der erkrankende Organismus umstimmt. Im Laufe dieser Umstimmung gehen die Diphtherie-Bazillen, die im Körper eingedrungen sind, zugruude und können nur noch auf der Nasen-Rachenschleimhaut, als dem Ort des primären Infektes, zusagende Wachstumshedingungen findon, nachdem die Rachonschleimhaut, als Folge der immunbiologischen Umstimmung, gewissermaßen von innen heraus erkrankt und nun das Bild der Rachendiphtherie entstehen läßt (Jürgens)-(Ein gesunder Bazillenträgor zeigt koine Schleimhautreaktion.)

Die Serumtherapie erzielt daher die besten Erfolge, wenn das Serum zur Zeit der Allgemeinreaktion gegeben wird, bevor sieh eine Rachen-Diphtherie entwickelt. Dann hewirkt das Serum eine heschleunigte Immunitätshildung und eine sofortige Besserung des Allgemeinhefindens. Ist eine Rachendiphtherie bereits eingetreten, so nehmen unter Antitoxinwirkung zwar die bereits stattgefundenen pathologischen Veränderungen ihren gesetzmäßigen Ahlauf, aber der Prozeß schreitet nicht weiter fort. Allerdings sind in diesem Stadium hereits höhere Antitoxingaben nötig. Ohne oder bei unzureichender Serumtherapie schreitet der Prozeß fort und es hängt dann nur von der Ahwehrfähigkeit des Organismus, von der die Antitoxinbildung ein wesentlicher Teil ist, ab, ob es gelingt, dem fortschreitenden Schleimhautprozeß Einhalt zu gebieten, bevor die Toxinproduktion die Abwehrkräfte gelähmt hat.

Vor der Einführung der Serumtherapie war es demnach die körpereigene Antitexinbildung, die zur Heilung führte und die Felge war eine gewisse Immunität. Heute, we stets durch Serum eine passive antitexische Immunität vermittelt wird, hleibt die Ausbildung körpereigener Antitexine zurück und die Felge ist, daß nach Eliminierung der zugeführten artfremden Antitexine keine genügende Immunität zurückbleibt und mehrmalige Erkrankung an Diphtherie eft zu beebachten ist. Die verausgegangene Serumtherapie erklärt daber m. E. die ven Jürgens und v. Pfaundler festgestellten ehen erwähnten niedrigen Antitexinwerte im Blute von Diphtherie-Rekenvaleszenten.

Nun hat es immer Fälle ven segenannter maligner Diphtberie gegeben, hei denen die Serumtherapie zu versagen schien. Sie waren auch Behring wehl hekannt, und man darf aicht vergessen, daß Behring sein antitexisches Diphtherieserum in erster Liaie als Prenbylaktikum dachte.

Wenn man nun nach dea Gründen forscht, warum zeitweise die Diphtberie in der malignen Ferm auftritt, bei der eine sehr schnell einsetzende, meistens irrenarable Kreislaufstërung das Krankheitsbild beherrscht, se kana man, nach den Studien ven Hottinger und anderen zu schließen, die Ursache nur per exclusienem in der jeweiligen Eigenart der betreffendea Diphtheriebazillea erblicken, ebne daß wir bis jetzt in der Lage sind, genaueres darüber anzugeben. Es ist zu heffen, daß die neuen bedeutungsvellen Untersuchungen ven J. Hirsch über den Obemismus der Vermchrung und der Toxinbildung hei Diphtheriebazillen dazu beitragen, maligne Diphtheriehazillen ven anderen unterscheiden zu können. Nach bisherigen Beobachtungen und experimentellen Feststellungen kann man annehmen, daß zwar das ven malignen Diphtheriehazillen gebildete Texin sich nicht ven dem Texin anderer Diphtheriebazillen unterscheidet, wehl aber, daß die malignen Bazillen oftmals eine ganz ungewöhnliche Virulenz besitzen, die sie jedech bei Weiterzüchten auf den ühlichen

Nährböden bald verlieren. Diese Virulenz ist nun der Ausdruck dafür, daß sie schnell hochgradig zellavides Gift bilden. Dieses Gift wird deswegen auch sehr schnell gebnnden, womit im Einklang steht, daß es selbst mit den feinsten Methoden in der Regel nicht oder nur in Spuren freies Gift im Binte an maligner Diphtherie erkrankter Kinder nachznweisen gelingt.

Was nun die Zellen betrifft, an denen sich das Gift in erster Linie bindet, so kommen das lymphatische Gewebe sowie die freien Lymphozyten in Betracht, deren vornehmlichste Funktion nach den Vorstellungen von v. Albertini die Bindung von Zellgiften ist. Damit im Einklang steht die Beobachtung von Fr. Meyer, daß unter dem Einfluß des Diphtherieinfektes die Lymphozytenzahl relativ und vielleicht auch absolut abnimmt und eine Wendung zur klinischen Besserung durch therapeutische Antitoxingaben sich in der Zunahme der Lymphozyten widerspiegelt (Köbner).

Damit ist aber noch nicht die schwere Kreislaufstörung bei der malignen Diphtherie erklärt. Diese könnte dem klinisohen Bilde nach zu urteilen auf einer endokrinen Störung der autonomen Nervenfunktion beruhen. Dafür spricht znnächst die schon seit Jahren dem Pathologen bekannte, neuerdings wieder experimentell und klinisch von Fr. Meyer festgestellte Beobachtung, daß die Hypophyse bei der malignen Diphtherie mehr oder weniger starke Veränderungen aufweist, die zwanglos als Toxineinwirkungen gedeutet werden können, wobei auch die nahen Lagebeziehungen von Hypophyse zur Rachenschleimhaut zu berücksichtigen sind. Außerdem lassen sich Veränderungen an der Thyreoidea feststellen und die Beteiligung der Nebennieren ist ja bei der experimentellen Meerschweinchendiphtherie altbekannt. Man denke auch an den erhöhten Blutznckerwert bei maligner Diphtherie (Hottinger, Elkeles und Heimann).

Trotzdem ist dadurch noch nicht erwiesen, daß bei der malignen Diphtherie das schnell gebildete und hochzellavide Gift durch Störung der Funktion endekriner Drüsen unmittelbar auf dem Wege des autenomen Nervensystems die sehwere Kreislaufstörung bedingt. Sieher wirken selbst sehr geringe Di.-Texinmengen unmittelbar auf das Herz selbst (ven Siegel u. a. durch Elektrekardiogramm experimentell gezeigt), und U. Friedemann hält sieh zu der Annahme berechtigt, daß das Di.-Gift an der Gefäßwand selbst eder an dem diese versorgenden, peripheren Gefäßnervensystem angreift. Weitere klinische und pathelegische Arbeit wird ganz besonders der Frago nachzugeben haben, ob eine direkte eder mehr indirekte feytl, bermenal bedingte) Toxinwirkung auf das Gefaßnervensystem vorliegt. Jedenfalls wird aber verständlich, von wie wesentlicher und aussehlaggebender Bedeutung bei maligner Diphtherio der richtige Zeitpunkt für die Serumtherapieist, der gar nicht früh genug gewählt werden kann, wobei bei sehr frühzeitiger und öfters zu wiederholender Injektion voraussiehtlich gar nicht sehr hoho Antitoxindosen nötig sein werden. Ferner ist verständlich, daß, wenn das Diphtherie-Toxin erst einmal die Kreislaufstörung bewirkt hat, selbst sehr große Antitoxinmengen unter Umständen nicht mehr imstande sind, eine Wendung zum Besseren bewirken zu können.

Zwar wird das weiterhin gebildete Toxin neutralisiert werden, aber der lokale Krankheitsprozeß kann trotzdem fortschreiten, weil zur Abwehr desselben eine Immunitätslage nötig ist, die außer dem notwendigen Antioxin eines intakten autonomen Nervensystems und damit eng verbunden normaler endokriner Funktionen bedart.

Felgerichtig müßte man bei maligner Diphtherie versuchen, die unbedingt notwendige antitoxische Serumtherapie durch selche Mittel zu unterstützen, die geeignet sind, die toxisch bedingte, periphere Kreislaufschwäche zu beheben. Wenn auch alle bisher in diesem Sinne therapeutisch bonutzten Hermen-Präparate noch nicht zum Erfelge führten, so seheint doch dieser Weg weiter verfolgt werden zu müssen. Es ist nicht unmöglich, daß die günstigen Erfahrungen, die Benedict nach therapeutischen Bluttransfusienen bei maligner Diphtherie

sah, darauf beruhten, daß mit dem Blute auch die zur Behebung der eytl. endokrinen Störung nötigen hormenalen Stoffe gegeben wurden. Letzthin liegen von Hottinger Beobachtungen vor, denen znfolge auch antitoxinfreies Serum bei Diphtherieerkrankung anch maligner Natur therapeutisch günstig gewirkt haben soll. Immerhin traten in der Rekenvaleszenz dieser mit Leerserum behandelten mittelschweren Fälle Myokardschädigungen 3-4mal häufiger auf als bei den mit Antitoxin behandelten Kranken, so daß Hottingers Feststellungen von dem therapeutischen Wert des Leerserums unbedingt der Bestätigung auch von anderer Seite bedürfen. Jedenfalls müßte eine Nachprüfung auch die Möglichkeit der hormonalen Beeinflussung des Organismus durch Leerserum berücksichtigen. Aber unter allen Umständen muß durch genügende Antitoxingaben dafür gesorgt werden, daß noch entstehendes Toxin und möglichst noch nicht zu fest gebundenes Toxin neutralisiert wird, denn an der durch ungezählte Experimente und Erfahrungen gestützten Tatsache, daß Toxin durch Antitoxin und nicht durch Leerserum neutralisiert wird, ist nicht zu rütteln. Allerdings erweist sich, jedoch nur gegenüber ganz geringen Toxinmengen, die sehr weit unter einer für ein Meerschweineben tödlichen Dosis liegen, Leerserum nicht ganz unwirksam, jedoch kann hier die Möglichkeit eines unspezifischen Reizes anf die Antitoxinbildung niebt ausgeschlessen werden und es bleibt zu beachten, daß das lymphatische System durch Bindung eine gewisse Toxinmengo unter eigener Schädigung von lebenswichtigen Zellen fernhalten kann.

Man hat bei der malignen Dipbtberie eine Mischinfektion mit Streptokokkon angenommen, doch ließen sich durchaus nicht in allen Fällen Streptokokkon nachweisen und das klinische Bild der malignen Diphtherie spricht ebenfalls nicht für die Beteiligung von Streptokokkon (Hottinger).

Was nun die Dosierung des antitoxischen Serums betrifft, so wird man allgemein um so weniger brauchen, je früher eingespritzt wird und es besteht, wenn man nur früh genug einspritzt, kein Grund, von der von Schiek angegebenen Mindestdosierung von 500 AE pro Kilo Körpergowieht abzuweichen.

Nenerdings wird von Friedemann u. a. empfohlen, es nicht bei einer einmaligen auch noch so hohon Antitoxindosis bewenden zu lassen, sondern öfters einzuspritzen, wobei vielleicht dio Verfolgung der Lymphozytenzahl im Sinne von Fr. Meyer einen Hinweis für dio Intervalle zwischen den einzelnen Injoktionen geben könnte. Besondors bei Verdacht auf maligne Dipbtberio sollte so früh wie möglich eingospritzt werden und zwar unter Berücksichtigung möglichst schneller Resorption, also am besten intravonös. Alles kommt darauf an, daß das Toxin neutralisiert wird, bevor es lebenswichtige Zellen zu sebädigon imstande ist. In diesem Sinne sollte iede Seruntherabie prophylaktisch sein.

Sehr instruktiv sind für diese Verhältnisse die Tierversuche gewesen, die zeigten, daß, je mehr Zeit zwischen Vergiftung und Scrumgahe verstreicht, desto schwieriger die Heilung ist, d. b. desto mehr Antitoxin ist erforderlich, his schließlich höchste Dosen nicht mehr helfen können. Als Beispiel seien die Versuche von Schöne angeführt, der bei Meerschweinehen je 1,5 D. l. m. Toxin und später Serum intracardial gab.

Es genfigten 0,01 AE nach 15 Minuten, 0,3 AE nach 1 Stunde, 50 AE nach 2 Stunden, 1000 AE nach 2½ Stunden, wobei 500 AE nicht mehr nusreichten. Nach 2½ Stunden waren selbst 2000 AE ohne Wirkung.

Man sieht wie eine kurze Zeit bereits einen entscheidenden Einfluß haben kann. Nun wird es in der Praxis sehr schwer sein, bei bösartigen Diphthericepidemien den Zeitpunkt der Infektion zu erfassen, denn klinische Manifestation im Rachen ist bereits eine Folge stattgehabter Immunitätsreaktion, und in seltenen Fällen kann der texische Verlauf der Allgemeinreaktion in den ersten 12—24 Stunden bereits so sehwer sein, daß selbst Ihlife in den ersten 24 Stunden zu spät kommen kann. Zwar hahen die Erfahrungen von Bie, Friedemann, Szirmai n. n. gezeigt, daß selbst allerhöchste Dosen auch dann noch manchmal Erfolgo zeitigen lassen.

Eine nnangenehmo Begleiterscheinung jeder Serumtherapie ist die Möglichkeit einer Serumkrankheit, die zwar als solehe nicht gefährlich ist und ohne Schaden abzuklingen pflegt, die nber für den Patienten doch mit so vielen mehr oder weniger großen Unannehmlichkeiten verbunden ist, als daß nicht alles versucht werden sollte, die Serumkranklieit zu vermeiden. Es sollen hier nicht alle die zweckmäßigen Mittel aufgezählt werden, die Symptome einer bereits vorhandenen Serumkrankheit zu lindern. Sehr viel bedeutungsvoller würde es sein, entweder das betreffende

Immunserum zu verändern oder den Organismus durch entsprechende Maßnahmsn so umzustimmen, daß die hiologische Reaktion, dis zwischen dean
Ssrumeiweiß und den in der Zeit zwischen Soruminjektion und Ausbruch
der Ssrumkrankheit gegen das Eiweiß gehildeten Antikörpsrn stattfindet,
entwedsr nicht zustande kommen oder aich in den in Betracht kommenden
Zellen nicht auswirken kann. Die Forschung weist einige hescheidene,
absr immerhin zur Hoffnung auf Erfolg herechtigende Ansätze auf diesem
Wege auf. Sollten die Arbeiten zum Ziele führen, dann wäre in der
Serumtherapis eine große Schranke gefällen, und vor allsm käme dann
die Serumprophylaxe zu ihrsm vollen Recht.

In der Prophylaxe der Diphtherie ist das Serum das einzige Mittel, welches wir besitzen, um unmittelbar durch Infektion gefährdete Menschen gegen Erkrankung sofert schützen zu können. Leider hält die damit passiv erworhene Immunität nicht lange an, läßt sich auch durch Erhöhung der Serummenge und Wiederholung der Einspritzung nicht üher etwa drei Menate ausdehnen. Immerhin kann eine systematisch durchgeführte Serumprophylaxe die Merbidität der Diphtherie erheblich einschränken (Braun).

Zwei Nachteile haften der Serumprophylaxe noch an, zunächst die bereits erwähnte Serumkrankheit, die aber orfahrungsgsmäß eine nur untergeordnete Rolle spielt, einmal wegen der im allgemeinen geringsn Serumgahe und dann, weil es sich meistens um Kinder handelt, die relativ seltener von Serumkrankheit hefallen zu werden pflegen als Erwachssns. Der zweite Nachteil ist die Möglichkeit, durch die Einspritzung von Pferdessrum gegen eine spätere Einspritzung von Heilssrum hei Diphtherie oder hei elner anderen Krankhsit überempfindlich zu werden, was nmso sehwerer wiegt, als praktisch fast alle Heilsera von Pfsrdsn gewonnen werden. Wenn auch dieser zweite Umstand in der Praxis nicht die Bedeutung hat, die man ihm aus theoretischen Erwägungen gegehen hat, so verdisnt er doch volle Beachtung. Aus diesem Grunde empfiehlt es sich, zur Prophylaxe Diphtherieserum zu henutzen, welches von Hammeln oder Rindern hergestellt ist. Solche Sera sind heuto mit 400 und 500 AE/ccm im Handel, so daß die prophylaktisch einzuspritzende Menge sehr gering ist und daher in der Regel auch keine Serumkrankheit im Gefolge hat.

Von anderen Möglichkeiten, z.B. durch chsmischo Veränderung des Pferdeciweißes diesem den Artcharakter zu nehmen, so daß es nicht mehr gegen Pferdeserum sensihilisieren kann, sind wir leider noch weit entfernt. Auch würde damit das Problem der Vermeidung der Serumkrankheit nicht berührt, sondern nur die Möglichkeit, einen evtl. primären Serumschock auszuschalten. Das oinfachste wäre, das Antitoxin noch weiter vom Pferdeserumglohulin zu trennen, aber dies ist in hefriedigender Weise noch nicht gelungen.

Wegen des flüchtigen Charakters des Diphthorieschutzes durch die prophylaktische Serumeinspritzung hat es bereits E. v. Behring als erstrebenswertes Ziel vergeschwebt, aktiv gegen das Diphtherietexiu zu immunisieren, um so einen länger dauernden Schutz zu gewähren. Die Initiative Behrings wurde in Amerika großzügig aufgenommen, aber man hatte sich damals die Möglichkeit, "die Diphtherie auszurotten", als zu einfach vergestellt. Wir sind heute wieder bescheidener geworden, besonders seit dem Auftreten der malignen Diphtherie in den letzten Jahren. Die Probleme der Schutzimpfung stellten erneut die Fragen nach dem Wesen und dem Maß der Immunität gegen Diphtherie, und es ist schon viel erreicht mit der Erkeuntnis, daß diese Fragen sehr sehwierig zu beantworten siud.

Wir wissen heute, daß sieh bei der großen Mehrzahl der Kinder spentan Autitexine gegen Diphtherietexin bilden und daß mit dem Erreichen der Pubertät die Immunität gegen Diphtherie bei den Kindern sieh prezentual fast wie bei Erwachsonen verhält. Ob sich diese "serologische Reifung" nach v. Groer und Hirszfeld spentan, d. h. elme den immunisatorischen Reiz lateuter Infektionen mit Diphtheriebazillen vollzicht oder infolge latenter Durchseuchung, ist strittig und von sekundarer Bedeutung. Wiehtig ist der Umstand, daß wir mit der aktiven Schutzimpfung in diese Entwicklung eingreifen. und man hat sehr bald gelernt, daß das Alter für den Erfelg einer Schutzimpfung von ausschlaggebender Bedeutung ist. Je ülter die Kinder, umso besser der Erfolg, andererseits lehrt die Morhiditätsstatistik, daß, je jünger die Kinder, um so aufälliger sie für Diphtherieerkrankung sind. Daher das Bestrehen, die Schutzinpfung in der frühesten Kindheit, jedenfalls noch vor dem Schulalter, vorzunehnen und andererseits die Erfahrung. daß kein Mittel der Sehntzimpfung in allen Fällen zum Erfolg führt.

Jo jüngor das Kind, umso onergischer muß der immuuisatorische Reiz wirken, um den Prozoß der Antitoxiubildung Toxin-Antitoxin in unterneutralem Zustande hesser, d. h. schneller zu immunisieren als in neutralem, eicher hesser als im therneutralen Zustand, bei dem von einem gewissen Antitoxin-Überschnß am die Aushildung einer aktiven Immunität eher gehemmt wird. Aher wir dürfen heute annehmen, daß in allen Toxin-Antitoxin-Gemischen alles Antitoxin an Toxin und alles Toxin an Antitoxin gehunden ist. Diese Bindung ist dissozierbar und im Organismus findet eine solche Dissoziation auch statt, umso eher, je unterneutraler das Gemisch ist und je frischer es zur Anwendung kommt. Mit der Zeit werden alle Toxin-Antitoxin-Verhindungen fester und damit ihre Spaltharkeit erschwert und ihr Immunisierungseffekt herahgesetzt. Dieser Zeiteinfinß zeigt eich mm markantesten hei dem nnterneutralen Toxin-Antitoxin besonders, wenn zu seiner Herstellung ein frisches Serum genommen wird. Daher hat das unterneutrale Toxin-Antitoxin nur eine geringe Haltharkeit von höchstens acht Wochen. Länger ist dieselbe bei den neutralen Toxin-Antitoxin-Gemischen.

Der Umstand, daß die Toxin-Antitoxin-Gemische in dem Maße wirksam sind, als sich Gift abspaltet, hringt es mit sich, daß dieselhen mehr oder weniger lokale Reizerscheinungen hervorrufen können, die zwar in durchaus erträglichen Grenzen zn hleiben pflegen.

Da die Serummenge in den Toxin-Antitoxin-Gemischen immerhin so hoch ist, eelbst wenn man hochwertiges Serum zur Herstellung benntzt, daß vieliach das Entstehen von Überempfindlichkeit gegen das verwendete Pferdeserum zur Beohachtung kam, so henutzt man heute prinzipiell nur Sera von Ziegen, Hammeln oder Rindern. Die Präparete der Behringwerhe Marburg sind ausschliedlich mit Rinderserum hergestellt. Es ist daue hei ihrer Verwendung die Gefahr ausgeschlossen, das betreffende Kind gegen eine spätere Einepritzung von Heilserum von Pferden überempfindlich zu machen.

Ein weiterer Nachteil ist darin gegeben, daß man wegen zu etarker Lokalreaktion die Giftmenge nicht zu groß nehmen darf. Daher müssen alle Toxin-Antitoxin-Präparate mehrmals in Intervallen eingespritzt werden, was erfahrungsgemäß die Durchführung einer Schutzimpfung in großerem Maßstabe zu erschweren pflegt.

Das Bestreben war daher berechtigt, einen Impfstoff darzustellen, der nur einmal verwendet zu werden braucht. Dies war nur möglich, wenn es gelang, sehr viel mehr Gift einzuführen, aber in einer festeren Bindung, die dadurch auch sehr viel längere Zeit zur Aufspaltung benötigte.

Auch das T.-A.-F. hat nehen Vorteilen auch Nachteile. Die Verteile liegen darin, daß das Praparat gar keine lokalen oder allgemeinen Reaktienen hervorruft und daß in vielen Fällen, hesonders, wenn es sich um ältere Kinder oder Pflegepersenal handelt, erfahrungsgemäß eine einmalige Einspritzung genügt. Dies läßt sieh jedoch nicht verallgemeinern und die Erfahrung hat gezeigt, daß hei Kindern im Spielalter, alse zu einer Zeit serologischer Unreife, eine einmalige Einspritzung in der Regel nicht ausreicht. Man wird also in solchen Fällen besser zweimal oder dreimal spritzen, wozu man sich umso leichter entschließen dürfte, da die Einspritzung den Kindern keine Beschwerden zu machen pflegt. Nur empfiehlt es sich, hei T.-A.-F., die Intervalle langer zu nehmen wegen der langsamen Entfaltung der Wirkung des Impfstoffes, und damit kemmen wir auf die Nachteile des Praparates zu sprechen. Bei keinem Diphtherie-Schutzmittel dauert die Erreiehung einer genügenden aktiven Immunität solange als heim T.-A.-F. Immerhin hraucht dieser Umstand bei einer prophylaktischen Schutzimpfung in diphtheriefreien Zeiten keine Relle zu spielen.

T.-A.-F. muß aus Pferdesernm hergestellt werden, weil sich nur das Pferdeserum zur Herstellung von Flocken im Gegensatz zu Rinderoder Hammelserum eignet. Die Eiweißmenge, die eich in I com des Impfstoffes hefindet, heträgt höchstens 0,0001 g. Wenn diese Menge auch erwiesenermaßen genugt, um ein hochempfindliches Meerschweinchen gegen eino Reinjektion zu eensihilisieren, so darf man die Erfahrungen am Tier nicht ohne weiteres auf den Menschen übertragen. Im allgemeinen eind Menschen nicht leicht zu senschilisieren, und es giht Hunderte von Beispielen. wo Menschen fruher Pferdeserum gegen Diphtherie hekommen hahen. die später segar intravenese Injektionen von Pferdeserum (gegen Scharlach, Streptokokken, Ruhr, Tetanus usw.) erhalten haben, ohne daß sich Schocksymptome hemerkhar mechten. Naturhen giht es Menschen, die sich leicht gegen allerhand verschiedene Allergeno sensibilisieren, darunter auch gegen Pferdeeiweiß, und es ist durchaus möglich, daß heim Genuß von Pferdefleisch mehr genumes Pferdeeiweiß in die Blutbahn gelangen kann. als eine T.-A.-F.-Dosis enthält. Nnr werden sich nur ganz vereinzelte. besonders dispenierte dadurch sensibilisieren. In der Praxis der Immunisierung mit T.-A.-F. zeigten sich keine Sterungen wegen Überempfindlichkeit. Die Berichte von Bernhardt, nach denen bei mit T.-A.-F. immunisierten Kindern gelegentlich einer späteren Pferdeserumeinspritzung (z. B. gegen Scharlach) gehäuftes Auftreten von Serumkrankheit heohachtet wurde, entbehren der Beweiskraft, nm dies auf die vorausgegungene T.-A,-F,-Einspritzung ursächlich zuruckzuführen Nicht die Anzahl der Sormekrankheitsfälle, denn fur diese sind auch noch andere Fakteren ausschlaggebend, sendern das zeitlich besonders fruhe Anstreten wurde für eine Sensibilisierung aprechen und die von Bernhardt angegehenen Zeiten von einer Woche und mehr hegen durchaus in der Norm hei Serumkraukheit. Der von Epstein und Klein (1931) herichteto Fall von Schock nach intramuskulärer Einspritzung von Pferdeserum vier Wochen nach einer T.-A.-F.-Einspritzung ist sicher eine große Ansnahme. - Bernhardt hatte hei keinem seiner Fälle Schock gesehen - und betrifft hochstwahrscheinlich ein Kind.

das sich nur auf Grund konstitutioneller Veranlagung durch 0,0001 g Eiweiß so hochgradig sensibilisierte, wie es sonst heim Menschen durch diese Eiweißmengen nicht zu erreichen ist. In der Praxis der Schutzimpfung brauchen solche Ausnahmefälle nicht herücksichtigt zu werden in Anbetracht der Möglichkeit, hei evtl. späterer Reinjektion von Serum die bestehende Überempfindlichkeit zu erkeanen (Intrakutanprohe), um dem Zustandekommen einer Schockwirkung vorzubeueen.

kommen einer Schockwirkung vorzubeugen.

Jedenfalls sollte man auch bei intramusknlären Einspritzungen großer Serummengen stets an die Möglichkeit denken, daß es bei der ligiektion rein mechanisch zur Eröffnung weiter Lymphspalten kommen kann, die eine schnelle Resorption des Serums ermöglichen, und in solchen Fällen vorher eine Intrakutanprobe macben. Im Falle von Epstein und Rkin wäre die hochgradige Überempfindlichkeit dadurch vorher erkannt worden. Im ührigen besteht die Hoffnung, in Zukunft durch die oben orwähnte chemische Änderung des Serumeiweißes, auch diesen dem T.-A.-F.

anch anhaftenden Nachteil beseitigen zu können.

bleiben einige refraktåio Falle, fur die eben ein konstitutionelles Unvermögen zur Antitoxinbildung angenommen werden muß. Weitere Erfahrungen müssen zeigen, ob die Reinigung nicht die immunisierende Wirkung herabsetzt, die nur durch eine das Präparat verteuernde Konzentrierung wieder ausgegliehen werden kann.

Ein weiterer Vorteil aller Formoltoxoide ist ihre sehr lange Haltbarkeit, die bedeutend größer ist als bei allen anderen Toxin-Antitoxin-Praparaten.

Nachdem die Immunisierung von Pferden zweeks Serumgewinnung den großen Wert der subkutanen Depotbildung des Antigens gezeigt hatte und die Brauebbarkeit der Floeken-Präparate sicher sieb zum Teil auf ihrer Depotwirkung grundet, hat man auch versucht, Anatoxine durch Aluminiumsalze auszuflocken und aus diesen Floeken Präparate herzustellen (Glenny), mit denen zwar eine genugende Immunität mittels nur einer Injektion erzielt werden kann, die jedoch bisberigen Erfabrungen nach schmerzhafte Lokalreaktionen bedingen

Allo hisher erwahnten Prüparate für die Schutzimpfung müsson oingespritzt werden. Es gibt aber in der Praxis der Schutzimpfung viele Widerstände gegen eine Einspritzung, se daß eine Methode, die bei kleinen Kindern ehne Einspritzung auskommen würde, sieher großen Anklang finden würde. Eine erale Immunisierung hat sieh bisher nicht bowährt. Es ist auch unwahrschenlich, daß man in Zukunft damit mehr Erfolg haben dürfte, obwehl das letzte Wort zu dieser Frage nech nicht gesprochen werden kann. Zahlreicher waren die Versuche, auf perkutanem Wege zu immunisieren. Das Verdienst, diesen Weg zuerst in der Praxis heschritten zu hahen, hat Löwenstein, der mit einer Anatoxin enthaltenden Salbe, die in die vorher entfettete Haut eingerieben werden soll, gute Erfolge gehabt zu haben angibt

Die Branehbarkeit dieser Methode wurde zwar von Stransky, Isabolinski, Jakopp, Nobel u. a. bestätigt, von den meisten Untersuchern, die auch Tierversuche machten, energisch abgestritten (Otto, Kolle, S. Schmidt u. a.).

Diese widersprechenden Ergebnisso lassen sich z. T wohl durch die Verschiedenheit der betreffenden Kinder bezüglich Alter und serologischer leife erklären. Vedleicht ist auch Verschiedenheit der Technik schuld. Jedenfalls sollte man aber vorsichtig sein, aus mißglückten Tierversuchen eine Unbrauchbarkeit für die Immanisierung hei Kindern zu folgern, denn die Haut des Menschen ist ein von der Tierhaut sehr verschiedenes

Organ. Die Versuche, mittels Anatoxinsalben zu immunisieren, können noch keineswegs als abgeschlossen gelten (Bürgers), wenngleich die bisher erzielten Erfolge nicht sehr ermutigen, auf diesem Wege weitere Versuche zu machen.

Wir sehen also, daß vorderhand nur die Toxin-Antitoxin-Mischungen, das T.-A.-F. und das Formoltoxeid (Anatoxin) für die Praxis in Frage kommen und aus den Vor- und Nachteilen dieser Präparate ergeben sich folgende Richtlinien für die Wahl eines Schutzmittels:

Sofort einsetzenden Schutz gewährt allein die Serumeinspritzung.

Wünscht man der passiven und in einigen Wochen abklingenden Immunität eine aktive Immunität anzuschließen, so muß man beachten, daß man zunächst das Abklingen der passiven Immunität abzuwarten hat, da in diesem Zustande der Organismus sich nur träge aktiv immunisieren läßt. Die Wirkung ist vergleichbar mit der Einspritzung von zu hoch üherneutralisierten T.-A. Fernor ist zu beachten, daß man kein Fräparat verwonden sollte, welches das gleiche Serum enthält, wie das zur Vermittlung der passiven Immunität benutzte. Hat z. B. das Kind eine prophylaktische Serumeinspritzung mit Diphtherieserum vom Rind erhalten, dann sind die Toxin-Antitoxin-Präparate, die zur Zoit von Rinderserum hergestellt werden, nicht sofort anwendbar, da in einem solchen Falle die Ausbildung einer aktiven Immunität aus biologischen Gründen gehemmt wird.

In einem solchen Falle käme T.-A.-F. (mit Pferdesorum hergestellt) oder Anatoxin in Betracht.

Handelt es sich um eine aktive Schutzimpfung bei Kindern, dann ist besonders das Alter zu beachten. Kinder bis zu zehn Jahren erhalten zweckmäßig entweder Toxin-Antitoxin unterneutral oder neutral, und zwar drei Einspritzungen oder T.-A.-F. mindestens zwei Einspritzungen. Anatoxin ist wegen seiner Reaktionen nur Kindern bis zu sechs Jahren zu geben, und zwar ebenfalls dreimal. (Wenn über die gereinigten Anatoxine mehr

Erfahrungen vorliegen, käme evtl. für alle Kinder dieses Präparat in Betracht.)

Ältere Kinder und Erwachsene erhalten am besten T.-A.-F. Bei Kindern über 14 Jahren und bei Erwachsenen dürfte eine Einspritzung genügen. Die Immunisierung gelingt am schnellsten mit Anatoxin, am langsamsten mit T.-A.-F.

Was nun die Beurteilung des Erfolges einer Schutzimpfung betrifft, so haben wir gesehen, daß dio Schiekprobe zwar in der Regel bei vorher positiv reaguerenden Kindern negativ geworden ist, daß man aber in der Schiekprobe keinen unbedingt zuverlässigen Maßstab für eine genügende Immunität gegen Diphtherie hat. Auch die Feststellung des Antitoxintiters im Blut ist kein Maß für die potentielle Immunität, sondern erlaubt nur die Beurteilung eines temporären Immunitätszustandes. Immunität ist viel zu komplex, um nur mit einer Variahlen fixlert werden zu können.

Der einzigo Maßstab für die Beurteilung des Erfolges einer durchgeführten Schutzmpfung ist der statistische Vergleich der Morbidität
vor- und nachher und auch nur dann, wenn der Charakter der Diphtherie
nicht im Abslauen begriffen ist, sondern seine Strenge erhalten oder sogar
maligne zugenommen hat. Unter Zugrundelegen dieses Maßstabes haben
die in Berlin 1928 in größerem Umfange vorgenommenen Schutzimpfungen
zu einem Erfolge gefuhrt (Seligmann), der ein weiteres Vorgehen in
dieser Richtung rechtfertigt.

Wir sehen: Manches 1st erreicht, aber vieles, sogar sehr vieles bleibt noch zu tun übrig. Trotzdem könnten wir uns glücklich schatzen, wenn wir gegen andere Kinderkrankheiten, wie z. B. Keuchhusten, der viel mehr Opfer fordert als die Diphtherie oder die Kinderlähmung, ähnliche Waffen besäßen, wie zur Zeit gegen die Diphtherie.

Literaturangaben einiger neuerer Arbeiten.

Jürgens: Med. Welt 1931, Nr. 10 und 11. v. Albertin: Schweiz. med. Wschr. 1932, 745.

Benedict; Klin Wachr. 1932, 1549.

J. Hirsch: Zeitschr. f. Hyg. 1932, 114, 195.

Vortrag bei der Tagg. d. Disch. mikrobiol. Ges. in Gießen 1932. A. Hottinger: Über die maligne, sog. toxische Diphtherie. S. Karger, Berlin 1932.

U. Friedemann - Deutsche med. Woch. 1932, Nr. 42 u. 43. J. v. Bokay: Ergeb. d. inn. Med. 1932, Bd. 42 u. 43.

Suprarenin und verwandte Verbindungen für die Lokalanästhesie

D.R. O. SCHAUMANN Aus dem Pharmakologischen Institut der I. G. Farbenindustrie AG., Werk Hoechst

Obwohl die Anwendung der lokalen Schmerzhetäuhung infolge ihrer großen Vorteile gegenüher der allgemeinen Narkose hesonders hei kleinen Eingriffen nach anfänglichen Widerständen hald zahlreiche Anhänger fand, konnto sie sich doch erst allgemein durchsetzen, als Braun die Kombination mit Suprarenin in die Lokalanästhesie einführte. Die Vertiefung und Verlängerung der Anästhesie durch den Zusatz kleiner Snprarenin-Mengen und der Ersatz des nicht ungefährlichen Kokains durch das viel ungiftigere Novocain ermöglichten erst die Durchführung auch großer Operationen in reiner Lokalanästhesie. Durch die gefäßverengernde Wirkung des Suprarenin wird bewirkt, daß das Lokalanästheticum an der Injektionsstelle liegen bleiht. Dadurch wird zweierlei erreicht: Die Anästhesie hält länger an und die Gefahr einer resorptiven Vergiftung durch das Lokalanästhetieum wird auf ein Minimum reduziert. Bei der Oherflächenanästhesie, besonders an der Nasenschleimhaut, geht damit eine abschwellende und anämisierende Wirkung Hand in Hand.

Beispiel:

Entgiftung des Pantocain durch Suprarenin-Zusatz bei subkutaner

Injektion am Kaninchen.

Für die entgiftendo Wirkung des Suprarenin-Zusatzes ein

_	Dosis in mg pro kg	Snprarenin- ZusatzinTropfen pro 100 ccm	Ergebnis	
	40	2	Nach 15 Minnten Atemlahmung n. Exitus	
	40	5	Nach 45 Minnten Atemlahmung n. Exitus	
	50	10	Seitenlage, leichte Krämpfe, sämtliche Tiere überleben (3 Tiere)	
	70	20	Seitenlage, leichte Krämpfe, überleht	
	100	30	Schwere Vergiftung, üherlebt	
	100 ,	50	Seitenlage, keine Krämpfe, überlebt	

Bei Zusatz von 10 Tropfen Suprarenin-Lösung 1: 1000 auf 100 ccm 0,5 %iger Pantocain-Lösung wird also vom Kaninehen bereits die doppelte Dosis letalis, die beim Pantocain otwa 20 mg pro kg s. e. beträgt, subkutan vertragen; bei 50 Tropfon Suprarenin 1:1000 auf 100 eem Lösung erhöht sich die tödliche Dosis subkutan auf mehr als das Fünffache. Dicse entgiftende Wirkung des Suprarenin-Zusatzes erklärt auch die scheinbare Toxizitätszunahme oxydierter, gelbgefärbter Novocain-Suprarenin-Lösungen (Langecker). Infolge der Zerstörung des Suprarenin in diesen Lösungen fällt seine resorptionsbemmende Wirkung fort und die Toxizität der Lösung steigt bei s. c. Injektion scheinbar an; im Gegensatz dazu nimmt bei i. v. oder i. p. Injektion, bei der ein Einfluß des Suprarenin auf die Resorptionsgesehwindigkeit wegfällt, die Toxizität eher etwas ab. Dieso rein mechanische Wirkung des Suprarenin, das Festhalten des Anästbeticums am Injektionsert, dürfte aber wohl nicht die einzige Ursache für die zu beobachtende bedentende Vertiefung der Anästhesie sein: man muß wohl mit Rentz annehmen, daß das Suprarenin die Nervenendigungen für den Angriff des Anästhetieums irgendwie empfindlicher maeht.

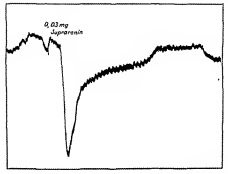
Hat somit das Suprarenin weseutlich zum Siegeszug der Lekalanästhesie beigetragen, so haften seiner Anwendung doch auch gewisse Mängel an: Das Suprarenin ist als hasisches Dioxyphenol oxydierenden Einflüssen leicht zugänglieh. Sein erstes Oxydationsprodukt, das "Omega" von Bruno Kisch, ist infolge seiner vermutlich chinoiden Struktur ein sehr reaktionsfähiger Stoff und als Wasserstoffakzeptor hochwirksam. Novocain-Suprarenin-Lösungen beginnen sich beim Steben an der Luft, falls nicht entsprechende Stabilisatoren zugesetzt sind, unter Abnahme der Wirksamkeit allmählich gelblich zu verfürben. Daß dabei irgendeine ehemische Bindung zwischen dem Novocain und dem ehinoiden Suprarenin-Oxydationsprodukt eine Rolle spielt, ist sehr wahrscheinlich.

Außer dieser unangenebmen Eigenschaft, die eigentlich mehr ein chemisch-technisches Problem ist und vielleicht noch den Vorteil in sieh birgt, vor der Verwendung nicht mehr einwandfreier Lösnngen zu warnen, kann das Suprarenin aber neben der erstrehten lokalen Wirkung unter besonderen Umständen auch weniger erwünschte Allgemeinwirkungen entfalten.

Wenn auch das Suprarenin wegen der lokalen Vasokonstriktion sich selbst den Weg in den allgemeinen Kreislanf versperrt, so kann doch infolge unheabsichtigter intravenöser Injektion oder bei Injektion in entzündete oder sonst stark durcbblntete Gehiete ein genügender Anteil in den allgemeinen Säftestrom gelangen, um unerwünschte Nebenerscheinungen am Kreislaufapparat auszulösen. Meist beschränken sich dieso im großen und ganzen ja recht seltenen Allgemeinerscheinungen auf Herzklopfen, Kopfschmerzen, Schweißausbruch, Händezittern usw., Erscheinungen, die jetzt wohl allgemein als Nebenwirkungen des Suprarenin und nicht etwa des verwendeten Lokalanästheticums erkannt sind. Es gibt nun aber Personen, die für derartige Nebenwirkungen des Suprarenin besonders disponiert sind. Es sei hier weniger an Leute mit ausgesprochenen Tbyrcotoxikosen gedacht, deren erhöbte Suprarenin-Empfindlichkeit infolge der vermehrten oder vorsichtiger ansgedrückt ahnormalen Schilddrüsenfunktion ja bekannt ist, ebensowenig auch an sonst kreislaufkranke Menschen, bei denen eine weitere Belastung des Kreislaufapparates mit einem so ausgesprochen kreislaufwirksamen Stoff wie das Suprørenin natürlich ein großes Risiko in sich schließt. Aber auch im ührigen scheinbar ganz normale Menschen können unter Einwirkung geringster Suprarenin-Mengen kollapsartige Znstände bekommen. Auffallenderund hezeichnenderweise treten diese Erscheinungen gerade bei Injektion kleinster Mengen ein, wie sie in der Praxis des Zahnarztes und in der Rhinolaryngologie gebraucht werden. Bei der Geringfügigkeit der Eingriffe sind in diesen Fällen die Nebenerscheinungen hesonders üherraschend und für Arzt und

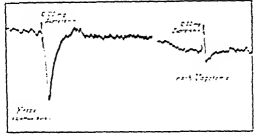
Patienten gleich unangenehm. Bei der Kleinheit der hier in Betracht kommenden Dosen ist die Ursache nicht in einem Versagen des zentralen Kreislaufmotors infolge Überbelastung durch die periphere Gefäßverengerung zu suchen; es dürfte sich mit großer Wahrscheinlichkeit vielmehr um einen zentral ausgelösten Vorgang handeln. Ähnliche Erscheinungen lassen sich auch im Tierexperiment hervorrufen. Während nämlich Suprarenin hei größeren Dosen in erster Linie blutdrucksteigernd wirkt, sind unter gewissen Umständen auch inverse Effekte zu erzielen. Bekaunt ist, daß Suprarenin in kleinsten Dosen hei Katzen und Hunden geringe Blutdrucksenkung machen kann. die ihre Erklärung darin zu finden scheint, daß es außer den sympathischen Vasokonstriktoren auch ebenso durch Suprarenin erregbare Dilatatoren gibt, eine Anschauung, die hereits auf Dale zurückgeht und erst kürzlich von Burn wieder vertreten wurde. Nach den Untersuchungen von Hartmann, Gruber, Dale und Richards u. a., die durch Rein mit seiner schönen Methode der Thermostromuhr ihre Bestätigung fanden, sind es in erster Linie die Muskelgefäße, die sich unter kleinen Suprarenin-Mengen erweitern. Außer dieser bekannten Blutdrucksenkung geringen Ausmaßes kann es im Tierversuch unter geeigneten Bedingungen aher auch zu kollapsähnlichen Blutdruckstürzen kommen, die auf die erläuterte Weise nicht mehr erklärt werden können. An Katzen in Urethannarkose mit hohem Blutdruck lassen sich durch intravenöse Injektion kleiner his mittlerer Suprarenin-Mengen derartige brüske Senkungen erzielen. Ein Beispiel hierfür möge Kurve 1 geben.

Üher den Mechanismus dieser Erscheinung könnon vorläufig nur mehr oder minder begründete Vermutungen aufgestellt werden. Eine durch das Suprarenin direkt hewirkto periphere Gefäßerweiterung kommt nicht in Betracht. Dafür sind die Senkungen zu stark und zu plötzlich. Auch eino übersteigerte regulatorisch-reflektorische Gefäßerweiterung über den Sinus caroticus im Sinno der Heringschen Untersuchungen kommt kaum in Frage, da die der Seukung veransgohende, eine dorartigo reflektorische Senkung eventuell auslösende Drucksteigerung zu gering ist und häufig ganz fehlen kann. Es bleibt nur die Möglichkeit, daran zu denkon, daß das Suprarenin direkt einen zentralen drucksenkenden Vorgang auslöst. Als efferente Bahn kommt hierfür wehl in erster Linie der Vagus in Betracht, werauf die mit der Drucksenkung einhergehende Pulsverlangsamung, die im Gegensatz zu der

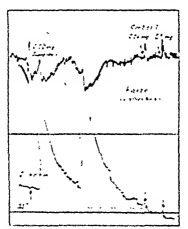


Kurve 1: Katze 3 kg, Urethannarkose. Brüske Blutdrucksenkung um 90 mm Hg nach 0,03 mg Suprarenin ohne vorhergebende Blutdrucksteigerung

normalor Weise zu erwartenden Darmhemmung durch Suprarenin gleichzoitig einsetzonde starke Darmperistaltik und die fast oder ganz ausbleibende Senkung nach Vagusdurchschneidung oder Atropinisierung hindoutet. (Kurve 2 und 3.) Eine periphere Wirkung anf deu Vagus, an die man wegen der von einigen Seiten behauptoten amphotropen Wirkung des Suprarenin denken könnte, kommt nicht in Frago, da sie sonst durch Vagotomie nicht aufzuheben wäre. Am besten könnte die Erscheinung durch eine direkte Erregung des Vaguszontrums erklärt werden. Daß Suprarenin eine derartige



Acres 2 Nach Vagoramie the to des Etectrocketors and



No. 19. 2. France Berngung Zen Barn genorath & auch in 10 aig in ografier a frang eint bei higter i monthet eiland Boahthoolath ingen

The set is a transfer of the problem of the problem of the second of the

zentrale Vaguswirkung hat, geht aus den Arbeiten von Heinekamp, Brown sowie Anrep und Segall hervor. Diese Nebenwirkungen des Snorarenin haben sehon lange

den Wunsch erregt, es in der Lokalanästhesie durch andere gefäßverengernde Stoffe zu ersetzen. Als die blutdrucksteigernde Wirkung des Ephedrins durch Chen neu entdeckt wurde. versuchte man, das Suprarenin durch dieses zu substituieren. Aber es stellte sich bald heraus, daß das Ephedrin in dieser Beziehung keine mit dem Suprarenin vergleichbare Wirkung hat. Read zeigte, daß das Ephedrin zwar imstande ist, die Novocain-Anästhesie etwas zu verstärken, daß diese Wirkung aber nur bei relativ hohen Konzentrationen zu erzielen ist und nicht auf eine gefäßverengernde Wirkung, sondern vielmehr auf eine dem Ephedrin selbst zukommende geringe anästlicsierende Kraft zurückzuführen ist, so daß man in der üblichen Novocain-Suprarenin-Kombination cher das Novecain als das Suprarenin durch Ephedrin ersetzen könnte. Zum gleichen Ergebnis gelangten auch Koehmann, Lundy sowie Stockton, Pace und Tainter. In eigenen Versuchen wurde das gleiche gefunden und festgestellt, daß von allen oft und unrichtig als "Suprarenin-Ersatzmittel" bezeichneten, aromatischen Aminen keines imstande ist, eine dem Suprarenin auch nur qualitativ ähn-

liche Wirkung in der Lokalanästhesie zu entfalten. Weder das Ephedrin noch seine Mouo-oxyderivate, noch auch die vem

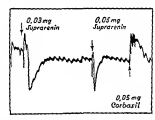
Suprarenin sich ableitenden Verbindungen, die am Benzelkern

Eigenschaften, wenn auch in geringerem Maße als das Kokain, besitzt. Tainter und Mitarbeiter machten nun die Beohachtung, daß diese sensihilisierende Wirkung des Kokains nur gegenüber dem Suprarenin eintritt, nicht aber gegenüher Ephedrin und verwandten Verbindungen. Er schloß daraus, daß der Wirkungsmechanismus des Suprarenin grundlegend verschieden von dem der anderen erwähnten Verhindungen sein muß: er forderte für das Suprarenin eine nervöse, "sympathikotrope", für das Ephedrin usw. eine "niuskulotrope" Wirkungsweise. In eigenen Versuchen wurden diese Befunde hestätigt und der Nachweis geführt, daß diese sympathikotrope Wirkung nur die Verhindungen haben, die wie das Suprarenin zwei phenolische Hydroxylgruppen in 3,4-Stellung tragen, Auch den Mono-oxy-Verbindungen kommt diese Eigenschaft noch nicht zu; allerdings besteht hier bereits auch in pharmakologischer Hinsicht eine gewisse Annäherung an den Suprarenin-Typ: Während nämlich die Blutdruckwirkung des Ephedrins und der Verbindungen ohne phenolisches Hydroxyl durch Kokain stark abgeschwächt oder aufgehoben wird, wird sie bei den Monooxy-Verbindungen nur wenig oder gar nicht beeinflußt, und zwar werden die Verbindungen je nach Stellung der OH-Gruppe in der Reihenfolge ortho, para und meta dem Suprarenin immer ähnlicher. Eine Verstärkung der Blutdruckwirkung tritt aher erst nach Eintritt der zweiten OH-Gruppe auf. Das gleiche gilt auch für die Verlängerung und Vertiefung der Lokalanästhesie; auch hier ist die Anwesenheit von zwei phenolischen Hydroxylgruppen Voraussetzung. Es scheint also eine wechselseitige Beziehung zwischen Lokalanästhetica und Gefäßmitteln zu bestehen; diejenigen Körper, deren Blutdruckwirkung (d. i. Gefäßwirkung) durch Kokain verstärkt wird, sind auch umgekehrt - wahrscheinlich eben deshalb - imstande, die Wirkung der Lokalanästhetica zn verstärken.

Es wurde nun versncht, unter diesen Verbindungen eine aufzufüden, die das Suprarenin in der Lokalanästhesie zu ersetzen

vermag, ohne dessen oben angeführte Nebenwirkungen zu entfalten. Das 3,4-Dioxy-ner-Ephedrin (Cerbasii) von der Fermel

seheint diese Bedingungen zu orfüllen. Entsprechend seiner nahen ohemischen Verwandtschaft zum Suprarenin sind auch seine pharmakelegischen Eigenschaften diesem sehr ähnlich. Bei der Prüfung an der urothanisierten Katze zeigte sich jedoch ein auffallender Unterschied: Der eben erwähnte brüske Blutdrucksturz blieb hier aus eder war nur angedeutet (Kurve 4).



Kurve 4: 0,03 und 0,05 mg Suprarenin machen starke Blutdruckstürze, während 0,05 mg Dioxy-nor-Ephedrin (Corbasil) nur Blutdrucksteigerung macht

Das legte den Gedanken nahe, daß das Präparat auch bei der Auwendung in der Lekalanästhesie keine Nebenwirkungen mehr herverrusen würde. Die ausgedehnte klinische Prüfung, besenders in der Zahnheilkunde, bestätigte nun diese Vermutung in vollem Ausmaßo. Auch Patienten, die als Suprarenin-empfindlich bekannt waren, vertrugen nun die Lokalanästhesie ohne die geringsten Nobenerscheinungen. Selbst bei Herzkranken und Basedow-Patienten konnten Lokalanästhesien

vorgenommen werden, ohne daß Erscheinungen von seiten des Kreislaufes auftraten.

Über die Pharmakologie des 3,4-Diexy-nor-Ephedrins, über die sehen an anderer Stelle') kurz beriehtet wurde, seien hier zusammenfassend die wichtigsten Daten gebracht: Der Blutdruck von Katze, Hund und Kaninchen wird gesteigert: der Verlauf der Kurve ähnelt sehr einer Suprarenin-Kurve, ist jedoch etwas protrahierter. Vorherige Kokaingabe verstärkt die Blutdruckwirkung ganz erheblich, Ergetamin schwächt sie ab und führt unter Umständen sogar zur Umkehr in eine Senkung.

Der isolierte Darm wird gehemmt, der Kaninchemuterus erregt. Die isolierten Hantgefäße des Kaninchenohres werden verengt, die Tätigkeit des Kalt- und Warmbluterherzens wird gefördert. Nach subkutaner Injektien tritt Hyperglykännie ein, also ein dem Wirkungsbild des Suprarenin sehr ähnliches Verhalten. In quantitativer Hinsicht ist es etwa 5 bis 10mal selwächer wirksam als Suprarenin. Dem entspricht auch seine geringere absolute Toxizität, die je nach der verwendeten Tier art und der Applikationsweise ein wechselndes Verhültnis zu der des Suprarenin zeigt:

Letale Dosen in mg pro kg:

Tierart	Dioxy-nor-Ephedrin		Suprarenin	
Tietatt	i.v.	s.c.	i.v.	8.C.
Maus	10-15	50-100	T -	45
Ratte	8		0,15	
Kaninchen	12		0,1-0,2	

Toxizitätsverhältnis Dioxy-nor-Ephedrin: Suprarenin:

Maus s.c. 1:10 bis 1:20 Ratte i.v. 1:50

Kaninchen i.v. 1:10

Für die Praxis, besonders bei der Infiltrations- und Leitungsanüsthesie im Gebiet des Mundes und Nasenrachenraumes, spielt diese absolute Toxizität übrigens keine anssehlaggebende Rolle,

²⁾ Arch. f. exp. Path. u. Pharm. Bd. 160, S. 148, 173.

da die hier zur Verwendung kommenden Mengen ja stets nur wenige Zehntelmilligramme hetragen.

Im Quaddelversuch wurde festgestellt, daß zur Erzielung einer gleichwertigen Anästhesie vom Dioxy-nor-Ephedrin etwa die fünf-his zehnfache Menge benötigt wird wie vom Suprarenin:

Durchschnittliche Dauer der kompletten Anästhesie einer Hantqnaddel mit 0,1 ccm ¼ %iger Novocain-Lösung unter Zusatz von:

Suprarenin		
0,0005 %	0,001%	
53'	üher 60'	

Dioxy-nor	Dioxy-nor-Ephedrin		
0,001 %	0,0025%		
18'	45'		

Die klinische Erprobung der Kombination von Novocain mit Dioxy-nor-Ephedrin ergah, daß das Snprarenin durch den neuen Körper vollwertig ersetzt werden kann und daß, wie bereits erwähnt, Nehenwirkungen vollkommen aushleiben.

Der Ersatz des Snprarenin in der Lokalanästhesie durch das Corhasil bedeutet einen unleugbaren Fortschritt, der dem Arzt und dem Patienten in gleicher Weise zuguto kommt. Der Patient wird von den mitunter eintretenden zwar relativ harmlosen aher doch recht beängstigenden Nebenerscheinungen des Suprarenin verschont; auch solche Suprarenin-empfindliche Personen, die hisher infolge ihrer eigenen unangenehmen Erfahrungen die Lokalanästhesie bei kleinen Eingriffen, hesonders in der Zahnheilkunde, ahlehnten, können jetzt des Vorteils der Schmerzlinderung teilhaftig werden. Dem Arzt, der von vornherein nicht ohne weiteres wissen kann, oh er einen Suprareninempfindlichen Patienten vor sich hat oder nicht, wird durch das Corhasil manche Aufregung erspart. Wenn auch die Allgemeinerscheinungen der Suprarenin-empfindlichen Personen meist rasch vorühergehen, so können sie das ärztliche Handeln doch schr stören.

Mit dem Ersatz des Suprarenin durch das Corbasil weiden Arzt und Patient vor derartigen aufregenden Zwischenfällen bewahrt.

Antipyretica und Analgetica der Pyrazolonreihe

DR. M. BOCKMÜHL Aus dem Pharmazeutisch-Wissenschaftlichen Laboratorium der LO. Fsrbenindustrie AO., Werk Hoeelst.

Die Auffindung der zur chemisehen Gruppe der Pyrazolone gehörigen Antipyretiea und Analgetiea ist aufs engste verknüpft einerseits mit der in den 80er Jahren des vorigen Jahrhunderts vertretenen Auffassung vom Wesen des Fiebers und seiner Bekämpfung und andererseits mit den Versuchen zur Konstitutionsaufklärung des Chinins, des spozifischen Malariamittels und Antipyretieums, Nachdem Kolbe im Jahre 1874 aus dem Natriumsalz des im Steinkohlenteer enthaltonen Phenols and Kohlensäure einen Stoff darzustellen gelehrt hatte, welchor mit seiner Ausgangssubstanz die antiseptische und gärungshemmendo Wirkung gemoin hat, aber ungiftiger ist, hatte man diesen Stoff - die Salizylsäure - als innerliches Antiseptleum bei Infektionskrankheiten gepriift und dabei seine antipyretische Wirkung festgestellt, welche in ihreni Ablauf der des Chinins glich, aber doeh tretz der günstigen Beeinflussung des akuten Gelenkrhenmatismus nicht befriedigen konnte. Die den heiden konstitutiv völlig verschiedenen Verbinduugen Chinin und Salizylsäure eigene Wirkungsäußerung. sowohl auf niedere Organismen, auf Fänlnis und Gärung, als auch auf die krankhaft gesteigerte Temperatur, schien durchans zu der Vorstellung von der Fieberätiologie als durch Mikroorganismen hedingter Temperatursteigerung zu passen, deren Beseitigung man sich durch die Zerstörung der Mikrolobewesen durch die erwähnten Pharmaka erklärte. In dieser Zeit stand das Konstitutionsprohlem des Chinins im Brennpunkt der ehemischen Forsehung. Eine große Zahl namhafter Chemiker bemühte sieh um die Konstitutionsermitting dieses komplizierten von Pelletier und Caventou entdeckten Alkaloids, das ja den

Therapeuten, wie bemerkt, nicht nur wegen der antipyretischen. sondern auch besonders wegen seiner Malariawirkung interessierte. Gerade diese Doppelstellung des Chinins unter den Arzneimitteln mußte zu der Frage führen, ob es möglich sei. durch organische Synthese zu Substanzen von gleichem oder ähnlichem Wirkungscharakter zu gelangen. Um aber an die Bearbeitung eines solchen Problems herangehen zu können. waren die Kenntnisse von dem Anteil der konstitutiven Gruppen und Teilstücke des Chininmoleküls an der Wirkungsresultante noch zu dürftig. Um bier grundlegende Einblicke zu gewinnen. mußte das Molekül zertrümmert, seine Spaltstücke mußten studiert werden. Aber viele Jabrzebnte intensiver Forschung waren erforderlich, um uns den konstitutionellen Habitus des Chinins völlig zu entschleiern und ihm einen Ausdruck zu geben, weleben wir heute dank der Arbeiten eines König, v. Miller, Skraup, Rhode, Rabe u. a. in der Formel I erblicken.

Wie man sieht, hesteht das Chininmolekül aus zwei Teilen, dem Chinolinkern, welcher eine Methoxygruppe trägt (a), und einem wasserstoffreichen Ringgebilde, dem sogenannten Loiponanteil (b); heide Teile sind durch ein Kohlenstoffatom eines Alkohols (c) verbunden. Zur Zeit, als die Geschiehte der Syntheso antipyretisch wirkender Mittel anhebt,

1

wußte man ven dem heutigen ehemischen Abbild des Chininmoleküls noch relativ wenig. Man hatte den einen Anteil, das Chinelin bzw. Methoxyehinolin aus dem Gesamtverband herausbrechen und seine Eigenschaften studieren können, zumal Skraup das Chinelin und seine Derivate aus aromatischen Aminen aufzubauen lehrte. Die Feststellung, daß das Chinolin antipyretische, antizymotische und antiseptische Eigenschaften hat, war eine Erkenntnis ven großer Tragweite, welche die Chemiker bei ihren synthetischen Arbeiten immer wieder auf diese Substanz als das erforderliche Grundskelett hinwics, wollte man zu einem Körper vem Chinincharakter gelangen. Wenn diese Verstellung in der Folge auch manchen Wandel erfahren mußte, so besteht sie dech auch heute nech zu recht, seweit die typische Malariawirkung in Frage kemmt. Für die Gewinnung von therapeutisch wertvellen Antipyreticis und Analgeticis erwies sie sich als irrig. Aber dieser Irrtum wurde das Fundament, auf dem die Arzneimittelsynthese

wertvelle Früchte ernten sollte. Das Chinolingebilde war als ein wichtiger Teil des Chininmoleküls erkannt. Lag aber dieses zwar antipyretisch und antiseptisch wirksame, aber therapeutisch unbrauchbare Gerüst in der intakten Chininmolekel als solches vor? Weher stammte der hohe Gehalt an Wassersteff? Konnte dieser nicht im Chinolinteil verankert sein? Diese Fragen waren in der nüchsten Zeit für die synthetischen Arbeiten richtungweisend: Man stellte Chinolinderivate mit erhöhtem Wasserstoffgehalt dar: O. Fischer sehnf das Kairin, Könias

das Kairolin und später stellte Skraup im Hinblick auf die im Chinin enthaltene Methoxygruppe, welche dem wesentlich schwächer wirksamen Cinchonin fehlt, das Thallin dar.

Die pharmakologische und klinische Untersuchung der diei Verbindungen schien die Vermutung der Darsteller zu bestätigen. Die Substanzen wirken außerordentlich stark antipyretisch, aher bei näherer Betrachtung erwiesen sie sich keineswegs als barmlose Fiebermittel. Wegen ihrer gefährlichen Nehenwirkungen mußten sie bald wieder aus dem Arzneischatz versehwinden. Aber sie versehwanden nieht, ohue uns einige wichtige Einblicke in die Zusammenhänge von Konstitution und Wirkung versehafft zu haben. So verursachte die Einführung einer OH-Gruppe in das hydrierte Molckül eine raschere Wirkung (Kairin). Diese war aber flüchtiger, ein Nachteil, der durch Verschluß der OH-Gruppe mit einer Metbyl- oder Äthylgruppe wieder ausgeglichen werden konnte. Auch die Methylierung am Stickstoff (Kairin, Kairolin) erwics sich als ein synthetischer Kunstgriff von großer Bedeutung in pharmakotherapeutischer Hinsicht. Er taucht, wie wir sehen werden, hei den Synthesen in der Pyrazolongruppe wieder auf, wo er zu Substanzen von bisher unbekanntem therapeutischem Wert fübrt.

Inzwischen nabmen die Arbeiten über die Konstitutionsermittelung des Obinins ihren Fortgang. In diesem Ziel sah man eine der vornehmsten Aufgaben der Alkaloidehemie. Nur Sehritt um Sehritt ließ sich der Natur ihr Geheimnis abringen. Aber gerade die vielen ungelösten Rätsel auf dem Chiningehiet hildeten den Ansporn für die Phantasie der Chemiker, welche, den Bliek auf das Chinin gerichtet, mit irriger Vorstellung von seinem inneren Bau zu nenen Synthesen sehritten. In jener Zeit machte die organische Chemie in Wissensehaft und Technik ungealnte Fortsehritte. Man schwelgte in der Synthese. War ihr größter Nutznießer hisher die Chemie der künstlichen Farhstoffe, so fand die wachsonde Erkenntnis von ihrer Bedeutung

für die Heilkunde in den neuesten Erfolgen einen guten Näluhoden, zumal man den arzneilichen Wert des Äthers, Chloroforms, Chloralhydrats u. a. längst schätzen gelernt hatte.

Emil Fischer hatto den großen Anwendungshereich der aromatischen Hydrazine, insbesondero für dio Znekerchemie gezeigt. Andererseits hatte man durch Selhstkondensation von Essigester den Acetessigester erhalten. Knorr, ein Schüler Emil Fischers, vereinigto heide Stoffe, Phenylhydrazin und Acetessigester und erhielt eine chemisch sehr merkwürdige Suhstanz, Er stellte sich den Reaktionsverlauf vor im Sinne der Bildung eines chinolinartigen Körpers, freilich von hesonderem Format. Anch in ihm konnte der N-haltige, mit dem Benzolkern kondensierte Ring keinen aromatischen ungesättigten Charakter tragen, sondern orinnerte, abgesehen von dem dreigliederigen ringförmigen Anhang, an den hydrierten Zustand der Kairinund Thallinmolekel. Wiederum herrsehten hier die vermeintlichen konstitutiven Zusammenhänge mit dem Chininmolekul und so nannte Knorr sein Gebilde Methyloxychinizin.

Die nun einsotzondo pharmakologische Untersuchung des Knorrschen Produktes durch Füchne zeigte, daß der heschrittene Weg nicht aussichtslos war, eine antipyrotische Wirkung des Kondonsationsproduktes war unverkennbar. Man erinnerte sich an den in der Kairingruppe erzielten günstigen Effekt der Methylierung am Stickstoff. Anch das Methyloxychinizin trug ja ein N-Atom, dessen Wasserstoff durch eine Methylgruppe ersetzbar sein mußte. Der Methylierungsversuch glückte und führte zu einer Substanz von ganz anderen physikalischen Eigenschaften. Im Gegensatz zu dem methylfreien Produkt

war die Suhstanz eino ausgesprochene Base und in Wasser spielend löslich. Orientierende Studien zeigten ihre große chemische Reaktionsbereitschaft und versprachen für den Chemiker ein willkemmenes Betätigungsfeld. Zunächst interessicrte eine ausführliche pharmakologische Analyse, welche ebenfalls Filehne in Angriff nahm. Da zeigte sich denn bald, daß man es mit einer Suhstanz von sehr wertvollen pharmakologischen Eigenschaften zu tun hatte: Sie wirkte stark antifehril und war dabei relativ wenig texisch, so daß man zu ihrer klinischen Auswertung schreiten konnte. Diese bestätigte die pharmakologischen Erfahrungen: Gutes Antipyreticum ohne die gefährlichen toxischen Wirkungen der Vertreter der Kairingruppe. Vielmehr hielten sich diese in mäßigen Grenzen und wurden gegenüber dem wohltuchden Einfluß auf die verschiedenen Formen des Fiehers unbedenklich mit in Kauf genommen. Jetzt ühertrug Knorr den Hoechster Farbwerken die teehnische Ausführung seines Verfahrens und bald hielt das Dimethylexychinizin unter dem einfacheren Namen "Antipyrin" seinen Einzug auf dem Arzneimittelmarkt, von dem es nicht mehr verschwinden sollte. In der nächsten Zeit setzte eine Flut von medizinischen Puhlikationen ein, die sich mit dem neuen Mittel befaßten. Man erkannte die antincuralgische und schmerzstillende Eigenschaft des Antipyrin bei Migräne, Dysmenorrhoe und bei Keuchhusten und verordnete es mit Erfolg bei viclen Infektionskrankheiten. Dabei wurde festgestellt, daß das Antipyrin zum kleinsten Teil mit dem Harn ausgeschieden wird, und zwar teilweise unverändert, teilweise an Schwelfelsähre gebunden.

Es konnte nicht ausbleiben, daß die neuen sichtbar günstigen Resultate der Arzneimittelsynthese die damaligen Ansichten über den Zusammenhang von Konstitution und Wirkung einer Substanz stark beeinflußten. Man hatte gelernt, das Ohinin durch ein künstliches fieberwidriges Mittel entbehrlich zu machen, ja es als Antinervinnn zu übertreffen. Zwar

war dieser Gewinn mit der Erkenntnis erkanft, daß dem nenen Körper jede spezifische Wirkung auf die Malariaplasmedien abgeht. Aber gerado diese Erkenntnis war lehrreich, denn sie zeigte, daß die künftige Auffindung neuer Antipyretica und Analgetica einerseits, von Malariamitteln andererseits in verschiedenon Ferschungsrichtungen der Arzneimittelsynthese erwartet werden konnto. Zunächst gab es nech beim Antipyrin selbst manches zu klären. Sein Schöpfer hatte in mehrjähriger Tätigkeit diese Substanz mit ihrem sendorbaren kenstitutiven Ausdruck weiter bearbeitet. Die manniefachen Reaktienen, die das Antipyrin zoigte, waren mit der Formel eines Dimethyloxychinizin nicht mehr vereinbar und bald wurde das Forschungsergebnis bekannt: Die Kondensation von Phenylhydrazin mit Acetessigester muß anders verlaufen als ursprünglich angonommen war. Der Estor kann sich nicht an den Bonzolkern des Phenylhydrazins angelagort haben, die Kondensation und Ringbildung muß andors zu deuton sein. Und Knorr fand einen neuen chemischen Ausdruck für sein Kondensationsprodukt und nannte es 1-Phenyl-3-dimethyl-5-pyrazolon (I), das daraus durch Mothylierung entstandeno Antipyrin 1-Phenyl-2.3 dimethyl-5-pyrazolon (II). II

Dio nene Antipyrin-Formel erklärt die meisten chemisehen Anßerungen der Substanz. Als zyklisches Säureamid läßt sio es begreislich erscheinon, daß sio im Gegensatz zu der Ausgangssubstanz, dem Phenylhydrazin, welches ein starkes Blutgift ist, dessen Giftigkeit verloren hat. Allerdings reicht die Säureamidstruktur allein nicht aus, die Entgiftung solchen Grades zu erklären, da es andere Phenvl- und Phenvlmethvlhydrazinderivate von Säureamidstruktur gibt, welche noch stark toxisch sind. Es muß also der Ringstruktur, eben dem Pyrazolonkern als solchem ein wesentlicher Anteil an der Wirkungsresultante zugebilligt werden. Bei der Betrachtung des auch heute gültigen ehemischen Symhols darf man allerdings nicht vergessen, daß es nur den konstitutionelleu Ausdruck des Gewordenen, des synthetischen Prodnktes bietet, aber es läßt sich aus ihm nicht das Verhalten des Antipyrin gegenüber gewissen Addenden herauslesen. Dies ist nach Knorrs Ansicht nur möglich, wenn man sich den Pyrazolonring nicht als etwas Starres vorstellt, sondern in ihm fließende Valenzen annimmt, ähnlich den tautomeren Substanzen. So gelangte Knorr zu vier valenzehemischen Formeln, die dem Chemiker das mannigfache Verhalten des Antipyrin plausibel machen sollten, während Michaelis einen sinugemäßeren Ausdruck in seiner sogenannten Betainformel (III) zu finden 111

glauhte. Man kann sich heute kaum noch eine Vorstellung davon machen, welches Aufsehen damals die Entdeckung des Antipyrin sowohl im Lager der Chemiker als auch der Mediziner erregte. Auch boten die erfolgreichen neuen Resultate der Arzneimittelsynthese willkommenen Anlaß zur erneuten Diskussion üher das Wesen der Antipyrese. Schon Lichermeister hatte den schädigenden Einfluß der im Fieber

erhöhten Temperatur orkannt und mit anderen gezeigt, daß die Wärmenbgabe während des Fiebers erhöht, daß aber die Wärmeproduktien noch mehr gesteigert ist. Er gelangte zu der Formulierung, daß die Wärmeregulatien im Fieber auf einen höheren Grad "eingestellt" sei. Beim Fiebernden sellte die Regulation ebenso auf 40° eingestellt sein wie beim Normalen auf 37°. Filehne suchte nun nachzuweisen, daß die Wirkung der Antipyreties dadureh zustande kemmt, daß durch sie die "Regulierung niedriger eingestellt" wird, daß also die Temperaturhöhe des Erremnosoleichgewichts im Zentralnervensystem erniedrigt wird. Es sell hier nicht weiter auf die Fiebertheorien, auf die Unterschiede des Chinins und der künstlichen Antipyretica bezüglich der Stoffwechselwirkung und andere Fragen eingegangen werden. Vielmehr soll nur gezeigt werden, daß die im Laboratorium erzeugten Fiebermittel die damalige Auffassung vom Wesen des Fiebers und seiner Bekämpfung zweifelles mit beeinflußt haben,

Kaum war der arzneiliche Wert des Antipyrin erkannt, so setzten auch Bemühungen ein mit dem Ziel, seine Wirkung zu verbessern oder zu modifizieren. Man stellte die Homelogen des Antipyrin dar, das Homoantipyriu und Tolypyrin, welche aber keine Vortoile gegenüber dem Antipyrin botcu. Es entstanden so das salizylsaure, das acetylsalizylsaure und das kampfersaure Antipyrin, das Migränin, aus Antipyrin. Keffein und Zitrenensäure zusammengesetzt, die styptisch wirkende Eisenverbindung (Ferripyrin), das Chloralantipyrin, das Jedopyrin, um nur die wichtigsten zu nennen. Substanzen, von denen nur wenige auch heute nech heben Arzneiwert haben, wie beispielsweise das Migranin. Man ersetzte das Sauersteffatem im Antipyrin durch Schwefel (Thiopyrin) bzw. dnrch den Anilrest (Anilopyrin), ehne aber mit diesen beiden Mitteln den Standard zu erreichen, geschweige zu übertreffen. Weit über tausend Verbindungen der Pyrazelenreihe, welche eng mit dem Antipyrin

verknüpft waren, wurden dargestellt und untersucht. Nur auf einige wenige sei noch hingewiesen. Bei der Antipyrin-Darstellung entstellt als Nehenkörper ein Phenyltrimethylpyrazolon. Es ist das 4-Methylantipyrin. Eingehende Untersuchungen der

4 · Methylantipyrin

damaligen Hoechster Farbwerke heschäftigten sich mit der Verwendungsmöglichkeit dieses Stoffes, welcher zwar etwas stärker antipyretisch wirkt als Antipyrin, dafür aber auch giftiger ist und daher keine Beachtung finden konnte. So versuchte man die Umwandlung dieses Nehenproduktes in bessere Verbindungen. Man erhielt dahei zwar chemisch sehr interessante neue Einhlicke in die Pyrazolonchemie, aher in pharmakologischer Hinsicht wurden keine nenen Gesichtspunkte erzielt. Eine andere Möglichkeit eines Fortschrittes ergah sich aus folgender Überlegung. Ein Blick auf die Antipyrin-Formel zeigt uns, daß Formeln der gleichen Molekularstruktur denkhar sind, in denen die am Pyrazolonring baftenden Substituenten in anderer Weiso verteilt sind. So sind z. B. die heiden Isomeren 3-Antipyrin und Isoantipyrin denkbar:

Beide Stoffe konnten synthotisiert werden. Das 3-Antipyrin erwies sieh giftigor als Antipyrin, während das Iso-Antipyrin fast die gleiche Giftigkeit hat wie Antipyrin, ohne aber Vorzüge zu besitzen.

So schien es lange Zoit, als ob man in der Arzneimittelsynthese auf dem Gebiot der antipyretisch und analgetisch wirkenden Stoffe einen Kniminationspunkt erreicht hätte, der nicht mebr höher zu treiben sei und daß man die dem Antipyrin noch anhaltenden Nebenwirkungen als ein unvermeidliches Korrelat in Kauf nehmen müsse.

Soit der Entstehung des Antipyrin waren 10 Jahre verflosson. Man hatte längst die Beobachtung gemacht, daß der Körper mit salpetriger Säure eine schön grüne Nitroso-

4 · Aminoantipyrin

Verbindung gibt, welche zu einem farblosen Aminoderivat, dem 4-Aminoantipyrin, reduzierbar war. Filehne, der als erster das Kairin und Antipyrin in ihrer antipyretischen Wirkung erkannt und, wie wir sahen, wertvolle Beiträge zu dem Kapitel "Antipyrese" beigesteuert hatto, nabm auch in der Folgezeit regen Anteil an allen woiteren synthetischen Arbeiten und blieb in enger Fühlung mit dem dieses Gebiet seit Jahren bearbeitenden Hoeelister Werk. Nun hatte Knorr gezeigt, daß im Morphium, diesem souveränen Narkoticum, ein methyliertes tertiäres N-Atom anzunehmen sei. Filehne glaubte dieser Gruppe eine große Bedeutung heimessen zu sollen, enthielten ja doch auch Kairin und Antipyrin so ein mothyliertes N-Atom. Die Einführung einor weiteren tertiären N-Gruppe in das Antipyrin schien pharmakologisch aussiehtsvoll. Und Filehne wendet sich an Hoechst mit der Bitte um Versuche. ein Antipyrin mit einem N(CH3)2-Radikal im aromatischen

Kern darzustellen. Hoechst konnte Filehnes Wunsch entsprechen, da es bereits seit einiger Zeit über einen ähnlichen Körper verfügte, welchen der Chemiker Friedrich Stolz synthetisiert, aber noch nicht zur pharmakologischen Untersnchung gegeben hatte. Zwar befindet sich das tertiäre N-Radikal in dieser Verbindung nicht im aromatischen Kern, sondern in der 4-Stellung des Pyrazolonringes, doch mnß die isomere Substanz dem Pharmakologen begreiflicherweise das gleiche Interesse bieten wie die anfänglich gewünschte. Filehne untersuchte sie und erkannte bald die Überlegenheit des Neulings über Antipyrin. Zwar sind die Wirkungen analog, der Mechanismus der Entfieberung scheint in beiden Fällen der gleiche: Änderung der Regulation und Abkühlung mehr durch Steigerung der Wärmeabgabe als Verminderung der Wärmeproduktion, aber es bestehen wesentliche quantitative und qualitative Unterschiede. Der nene Stoff ist am Warmblüter einschließlich Menschen dreimal stärker wirksam als Antipyrin. Die Wirkung setzt langsamer ein und verklingt langsamer, ist milder and leichter abstnfbar. Das sind Vorteile, die ungemein ins Gewicht fallen und denen imponieren müssen, welche noch den Wirkungscharakter der Kairine mit ihren heftigen Schweißansbrüchen bei der Entfieberung und den unheimlichen Schüttelfrösten in der Erinnerung haben. Der neue Pyrazolonabkömmling wird bald aus der Tanfe gehoben und erhält den Namen "Pyramidon".

Pyramidon

Und nun begann eine umfangreiche Beschäftigung der Ärzte mit diesem Mittel. Kobert empfahl, gestützt auf fast 6000 Fälle, auf dem Tnberkulose-Kongreß in Berlin das Pyramiden zur Bekämpfung des tuberkulösen Fiebers und betente, daß dabei das Herz eher günstig als sehädlich beeinflußt werde. Andere Arzte, welche das Mittel bei Unterloibstyphus vorsuchten, hoben bervor, daß es nicht nur die Temperatur senke, sondern auch auf das Allgomeinbefinden des Patienten, auf sein Sensorium, auf Appetit und Schlaf so gjinstig wirke, daß das Bild des Typhuskranken ein ganz anderes werde. Immer mehr setzte sich das neue Mittel bei Ärzten und Patienten in Gunst. Sein wohltuender Einfluß auf alle akuten Fieberzustände, seine lindernde Wirkung als Antineuralgieum und Analgetieum, seine Verwendung in Chirurgie, Gynäkologie und Zahnheilkunde sind jedem Mediziner se geläufig, daß es sich crübrigt, näher darauf einzugehen, Vielmehr sellen hier nur die gesehichtlichen Umrisse gezeigt werden. In der ersten Zeit der Pyramiden-Arbeiten hörte man einen Sehreckschuß. Nach Verabfelgung des Pyramidon war im Harn der Patienten ein roter Farbstoff aufgetreten, vermutlich Hämateperphyrin, alse Blutgiftwirkung! Es stellte sieh aber bald heraus, daß dieser Farbsteff niehts anderes als die bereits von Jaffé festgestellte Substanz ist, welche als identisch mit der von Knorr synthetisierten Rubazensäure befunden and zusammen mit Antipyrylharnstoff als Umwandlungsprodukte des Pyramiden im Organismus erkannt wurde.

Ven den bald dargestellten Salzen des Pyramidon interessieren besonders das salizylsaure und kampfersaure Salz, letzteres besonders wertvoll als gleiehzeitig antipyretisch und antihidrotisch wirkendes Mittel bei den Tuberkuldsen.

C.H.

Unmittelbar nach der Einführung des Prüparates vollzog sieh derselbe Prozeß, wie man ihn nach der Erfindung des Antipyrin erleht hatte: Man versuchte die durch die neuen Tatsachen gewonnenon Vorstellungen von den Zusammenhängen zwischen Konstitution und Wirkung durch Schaffung neuer, dem Pyramidon-Typ entsprechender Suhstanzen auf ihre Richtigkeit zu prüfen. Zahlreiche Verhindungen entstanden. aher die meisten versagten, nur wenige waren gute Vertreter dieser Klasse, übertroffen wurde das Pyramidon nicht. Ferner: War die Einführung einer tertiären Aminogruppe in das Autipyrin-Molekül ein so wichtiger Schritt in pharmakodynamischer Beziehung, so konnte man ja versuchen, diesen Prozeß zu wiederholen. Und so entstand ein Pyramidon, welches im aromatischen Kern nochmals die N(CH3)2-Gruppe trug, jedoch führte diese Maßnahme zu einer außerordentlichen Verschlechterung der Wirkung. Auch wurden ebenso wie heim Antipyrin die Isomeren des Pyramidon, das 3-Pyramidon und die Iso-Verbindung, sowie das von Filehne ursprünglich gewünschte Isomere mit der N(CH3)2-Gruppe im Benzolkern dargestellt, ohne aber besonderes Interesse finden zu können. Alle diese Bestrehungen mußton zu der Erkenntnis führen, daß uns die erworbenen Resultate zwar manch wichtigen Aufschluß über die Abhängigkeit der physiologischen Wirkung einer Suhstanz von ihrem chemischen Bau vermittelten, daß es aher nicht möglich ist, die Wirkung oines nach einem chemischen Plan aufzuhaucnden Stoffes in quantitativer und qualitativer Beziehung vorauszusagen. Glück und Zufall spielen dahei keine geringe Rolle, wie die Geschichte der Pyrazolonahkömmlinge zeigt. So durfto man sich mit der Feststellung begnügen, in dem Pyramidon ein ideales Fiehermittel zu hesitzen, welches die frühere souveräne Stellung des Chinin nicht nur erschüttert, sondern es völlig entbehrlich gemacht hatte. Doch hedeutete das Erreichte keinen Stillstand.

Galten die hisherigen synthetischen Arbeiten dem Streben nach Wirkungsintensität — natürlich unter möglichster Ausschaltung von Nehenwirkungen, so setzte nun eine Forschungsrichtung ein mit der Zielweisung, die Wirkungsrichtung auszubauen, die Wirkung qualitativ zu differenzieren. War es möglich, die durch Pyramiden erzielbare Schmerzlinderung zu verstürken? Die Beautwertung dieser Frage hedentete insefern eine große Schwierigkeit, als man über keine einwandfreie Methode verfügte. Schmerzaffektienen und ihre Beeinflussung durch Pharmaka am Tier zu prüfen. Dieser Mißstand besteht auch heute nech. Erst die neuesten Arbeiten im In- und Ausland gelten dem Bestreben, diese große Lücke in der pharmakelegischen Methedik auszufüllen. Die Frage, eb eine Substanz sehmerzlindernd wirkt, kann verläufig nur am Krankenbett beantwertet werden und so ist man bei der Darstellung ven Analgeticis völlig auf Hypethesen und das Experiment angewiesen. War die Verstellung rightig, wengeh die Antipyretiea als Fiebernarketien anzusehen sind, se keunte man in in der Absicht, Substanzen mit Betenung der analgetischen Wirkungskempenente zu gewinnen, versuehen, zwei Steffe von bestimmtem Wirkungscharakter chamisely zu verbinden; den antifebril wirkenden Autingriu-Kern mit einer in den hypnetisch und sedativ wirkenden Mitteln als wesentlich erkannten segenannten livpnepheren Gruppe. Dies war experimentell möglich, zumal nicht nur das im Pyramiden verliegende methylierte Amineantipyrin, sendern nuch dieses selbst eine starke Wirkung auf die wärmeregulierenden Zentren änßert. Se kennte man z. B. die hypnepheren Gruppen an die NH .- Gruppe des Amine. antinvrin "anhängen". Nach diesem Prinzip wurde vem Aminoantipyrin ausgehend das N-Valeryl-, N-Bremvaleryl- und das N. Diäthylbremacetylamideantipyrin dargestellt. Doch erwies sich diese Hypothese als irrig, dem das Experiment zeigte. daß eine Verbindung, welche als eine ehemische Vereinigung ven zwei nach verschiedenen pharmakelegischen Richtungen wirksamen Substanzen anfznfassen ist, nicht die Summe beider Wirkungsprinzipien bzw. deren Resultante zeigt, sendern schwächer wirksam und häufig wertles ist.

Dagegen konnto das in dieser. Reihe so hänfig geübte Kondensationsprinzip in anderer Hinsicht zu einem vollen Erfolge führen. Ausgehend von der Feststellung, daß das Pyramidon relativ schwer löslich ist und nur peroral verabfolgt wird, wurde versucht, quasi ein lösliches, spritzbares Pyramidon zu gewinnen. Aber alle Versuche, durch Einführung einer löslichmachenden Gruppe in die Molekel das Ziel zu erreichen, schlugen fehl. Führte man z. B. eine Essigsäure- oder Sulfosäuregruppe ein, so trat der antipyretische und analgetische Effekt zurück. Doch fand man eino Ausnahme: Durch Kondensation von Amidoantipyrin mit Formaldehydbisnlfit entsteht eine in Wasser leicht lösliche Substanz der Konstitution

Melubrin

Ihre pharmakologische Untersnehung durch Straub und Biberfeld zeigte, daß sie das Pyramidon zwar nicht an Intensität der antipyretischen Wirkung erreicht. Die milde Entfieberung und andere günstige Eigenschaften, so besonders die außerordentlich geringo Giftigkeit, ließen es aber doch ratsam erscheinen, das weitere Urteil darüber dem Kliniker zu überlassen. Löning prüfte darauf das Präparat und stellte seine spezifische Wirkung auf den akuten Gelenkrheumatismus fest. Dabei konnte er das Mittel dank seinor Ungiftigkeit in hohen Dosen verabfolgen und von allen Antipyreticis als das einzige erklären, welches schon in Dosen von 0,5 g wirkt und noch in Dosen von 8—10 g ohne Nebenwirkungen vertragen wird. Das Präparat erhielt den Namen "Melubrin" und führte sich bald sehr vorteilhaft ein, so

auch hei Neuralgien, Urtikaria, Erysipel, bei Tnherkulese und anderen Infektienskrankheiten. Auch die Möglichkeit, das Meluhrin pareuteral in Form einer 50%igen Lösung applizieren zu können, ist ein Vorteil, von dem gern Gebrauch gemacht wird. Dank der Ungiftigkeit des Melubrin ist eine Kontraindikatien nicht bekannt.

Natürlich versuchto das Hecchster Werk, welches scit der Darstellung des Antipyrin die wissenschaftliche Führung auf dem Pyrazolougehiet hat, den mit dem Melubrin erzielten Fertschritt weiter auszuhauen, zumal man ja den Beweis geliefert hatte, daß es berechtigt ist, bei der Gewiunung neuer Steffe statt der früher beverzugten Wirkungsintensität nunmehr die Wirkungsqualität anzustreben. Man stellte die böheren Homolegen dar, eiu synthetisches Prinzip, welches die Vorpredukte des Kairin, Antipyrin und Pyramiden erst in pharmaketherapeutisch wertvelle Stoffe übergeführt hatte. Für eine derartige Variation kamen in dem Melubrinmelekül hauptsächlich vier Stellungen in Betracht: Der Beuzelkern, die in 2- und 4-Stellung hefindlichen Stickstoffateme und das Methylenradikal, welches die Sulfegruppe trägt. Die beiden ersten Möglichkeiten, welche man s. Zt. heim Antipyrin ehne besonderen Erfolg realisiert hatte, hrachten auch in der Melubrinreihe nichts Neues. Die Einführung von Alkylen in die Methylengruppe führte obensowenig zu theraneutisch wertvolleren Derivaton. Se hlieh die Alkylierung am 4-Sticksteff. Viele Jahre verstrichen seit der Darstellung des Molnhrin, bevor dieses Prinzip nach Überwindung mancher experimentaller Schwierigkeiten Gestalt erhielt. Aus einer Reiho verschiedener pharmakologisch untersuchter Vertreter dieses Typs wurde das Metbylderivat für die klinische Prüfung ausgewählt. Schon die ersten Berichte von Auer, Löning u. a. bewicsen, daß der neue Ahkömmling der Meluhrin-Reihe, das N-Methylmeluhrin, ein hechaktives Antirheumaticum, Antipyreticum und Analgeticum darstellt, welches das Meluhrin

hei gleicher Wirkungsqualität um das Deppelte an Intensität übertrifft. Dabei hat os den Vorteil, subkutan und intramuskulär applizierbar zu sein, ohno Gewebsreizung zu ver-

Novalgin

ursachen. Die überlegenen qualitativen Eigenschaften des Preduktes, welches unter dem Namen "Nevalgin" in den Arzneischatz eingeführt wurde, traten in der Felge immer mehr in Erscheinung. Nicht nur, daß das Novalgin als ein prompt wirkendes Fiebermittol bei Pneumonien, Grippe, Typhus, überhaupt bei jeglichem infektiösem Fieber erkannt wurde, nicht nur, daß das Mittel keine schädigende Wirkung auf Herz. Kreislauf und Niere zoigt und selbst bei schweren Herzkomplikationen und akuten und chrenischen Nephritiden unbedenklich vererdnet werden kann, die erwähnten in der Arzneimittelsynthese immer mehr in den Vordergrund tretenden Bestrebungen, die Wirkung der Antipyretica zu differenzieren, erhielten im Novalgin ein reales Gepräge, denn immer mehr lernte man am Krankenbett seine schmerzstillenden und antiphlegistischen Eigenschaften kennen, se hei Nierenund Gallensteinkoliken, bei pestoperativen Schmerzen, Neuralgion, Arthritiden und vielen anderen schmerzhaften Affektienen. Üherall ist der Fortschritt unverkennhar, ist es doch jetzt möglich, durch Anwenduug des Novalgin in vielen Fällon sogar das Morphium, das Analgeticum par excellence, onthehrlich zu machon. Selhst für die Morphium- und Opiumentziehungskur ist das Novalgin vorgeschlagen worden, dech sind darither die Akton noch nicht geschlossen.

Im Jahre 1930 wurde von französischer Seite über ein Oxydationsprodukt dos Pyramiden herichtet, welches als "Dioxypyramidon" hezeichnet wurde und durch Einwirkung von Wassorstoffsuperexyd auf Pyramiden entsteht. Das Präparat sell nohon den günstigen Eigenschaften des Pyramiden oine hypnetische Wirkung besitzen. Abgesehen davon, daß die obige Bezeichnung irreführend ist, da der Körner den Pyrazolonring überhaupt nicht enthält, vielmebr oin Phonylhydrazinabkömmling ist, kennten die angeblich besonderen Eigenschaften der Suhstanz nicht bestätigt werden. Interessant ist an der Reaktien lodiglich, daß durch das

Superexyd der Pyrazelenring geöffnet wird. Darauf hat bereits der Verfasser dieses Aufsatzes im Jahre 1924 in einem Vortrag in Frankfurt a. M. hingewiesen. Dert kennte gezeigt werden, daß gewisse Oxydatiensmittel wie salpetrige Säure und Wasserstoffsuperexyd den Pyrazelouring aufzusprengen vermegen, und zwar erfelgt die Reaktion bei allen Antipyrin-Abkömmlingen, welche in 4-Stellung einen substituierten Aminerest tragen. Z. B. hat das mit salpetriger Säure entstandene Produkt die unten aufgeführte Formel. Diese Reaktion ist auch wegen der Umwandlungsprodukte interessant: Mit Natronlauge wird auch die zweite Valenz, mit welcher der N-freie Anteil des ursprünglichen Pyrazolenkernes noch am Hydrazinrest haftet, gelöst: Es ontsteht Nitrosophenylmethylhydrazin, während die abgespaltene Ketesäure in Iseapfolsäure umgelagert wird. Behandelt man dagegen obiges Reaktionsprodukt aus Pyramidon und HNO, mit Roduktiensmitteln, so schlicht sich wieder der Ring, und es entstebt das bekannte bereits von Pschorr auf andere Weise erhaltene antipyretisch wirksame 4-Oxvantinvrin:

Wir sehen also hier durch einen eigentümlichen Prozeß von Ringöffnung und Ringschluß einen Übergang von Pyramidon in Oxyantipyrin.

Oxyantipyrin

Wir habon oben die irrigo Auffassung gekennzeichnet, zwei Arzneistoffe verschiedener pharmakologischer Gruppen durch einen Kondensationsprozoß in einen neuen Körpor umzuwandeln in der Hoffnung, etwa die Wirkungsresultate der den beiden Teilkörpern zukommenden Einzelwirkungen zu erziolen. In diesem Zusammonhang sei zum Schluß noch auf eine andere Richtung der Darstellung analgetisch wirkender Mittel hingewiesen, welche in der molekularen Vereinigung von Pyramidon mit einem Vertreter der hypnotisch und sedativ wirkenden Stoffe ihren Ausdruck findet, obenfalls in dem Bestreben, eine Wirkungssummation oder eine neue Wirkungsresultante zu erreichen. Diesos Prinzip hat mit dem vorigen nichts zu tun und ist insofern berechtigt, als die Bindung der Teilkomponenten nur eine durch Nebenvalenzen bedingte und daher lockere ist, und infolgedessen der Eigenwert jedes Reaktionspartners im Organismus erhalten bleibt, während unerwünschte Nebenwirkungen ausgeschaltet werden. Der erste Körper dieses Typs ist das aus Pyramidou und Butylchloralhydrat bestehende "Trigemin", welches seit vielen Jahren als Analgeticum und Sedativum geschätzt ist

und lange Zeit der einzige Repräsentant dieser Kerperklasse blieb. Erst viel später kombiniorte man das Pyramidon mit den Vertretern der Verenal-Gruppe. In allen Fällen strebte man eine Vertiefung der dem Pyramiden eigenen analgetischen Wirkungskompenente an, während die hypnetische Wirkung des anderen Partners mehr eder weniger zurückgedrängt wird. Nach diesem Medell wurden viele Barbitursäuren für die Gewinnung der Doppelverbindungen der gekennzeiehneten Art herangezegen. Erst mit dem "Compral" wurde wieder ein prinzipiell anderer Reaktionspartner gewählt. In ibm ist die stärker hypnetisch wirkende Barbitursäure durch das milde wirkende Urethan des Triehloräthvlalkohols (Voluntal) ersetzt. Man erhielt dadurch ein Analgetieum von sehr schätzenswerten Eigenschaften. Ein Seitenweg dieser Richtung wurde mit der Darstellung des "Gardan" eingeschlagen. In ihm liegt ebenfalls eine Kombination des Pyramidon vor. Doch wurde als zweiter Partner kein Hypnotieum, sondern das stark analgetisch wirkende Novalgin gewählt. Auch im Gardan ist die Wirksamkeit der Teilsubstanzen vertieft; es ist ein ausgezeichnetes Analgetieum und Antiphlogistieum,

Überblieken wir die oben skizzierten geschiehtlichen Umrisse der Arzneimittelsynthese auf dem Gebiete der Antipyretiea und Analgetiea, se erkennen wir als die Haupttriebfeder die irige Verstellung ven der Konstitution des Chinins. Sie wies der synthetischen Chemie die erste Arbeitsrichtung. Erst die durch sie bedingte stetig wachsende Erkenntnis von der Zusammengehörigkeit vom konstitutiven Ausdruck einer Verbindung und ihrer Wirkung verlich dem verschwemmenen Ziel eine klarere Prägung und zeigte den Weg zu seiner Erreichung. Wurde auch der ursprüngliche Wunsch, ein Malariamittel zu schaften, nicht erfüllt, — eine Aufgabe, welche erst später durch andere Ferschungswege gelöst werden sollte — so verdanken wir diesem Irrtum und seiner Klärung eine Fülle wertveller Erkenntnisse und Arzneistoffo von dauerndem Wert.

Aus der Entwicklung der Schlafmittelsynthese

PRIV.-DOZ. DR. MED. H. WEESE Aus dem Pharmakologischen Institut der I. O. Farbenindustrie AG., Werk Elberfeld

Obwohl keine Arzneimittelklasso eine so große Anzahl synthetischer Präparate wie die der Schlafmittel aufweist, hat doch jedes dieser Produkte seinen mehr oder minder großen Kreis von Anhängern gefunden. Der Grund für dieses Anwachsen der Zahl der Hypnotica liegt in den gesteigerten Anforderungen, die der Therapent hente an die Wirksamkeit der Produkte stellen muß und in der Tatsache, daß sich die Zahl der Hypnotica üher ihren engeren Bereich hinaus nach dreierlei Richtungen ansgedehnt hat: In der Richtung der Sedativa, der Narkotica und der Antiepileptica.

Ohwohl die Wirkungsform dieser nunmehr so großen Arzneimittelklasse sehr mannigtaltig ist, liegt doch allen diesen Mitteln derselbe Wirkungsmechanismus zugrunde. Keine dieser Suhstanzen geht an den Orten ihrer Wirkung mit irgendwelchen Stoffen der Zelle eine chemische Reaktion ein, da sie alle chemisch relativ indifferent sind. Nach der noch immer zu Recht hestehenden Theorie von Overton und Meyer (1899) wirken alle diese Verhindungen nur auf Grund zweier physikalischer Eigenschaften, die in dem Teilungskoeffizienten ausgedrückt werden. Dieser Koeffizient gibt das Verhältnis ihrer Lipoidlöslichkeit zu ihrer Wasserlöslichkeit an:

K = Lipoidlöslichkeit Wasserlöslichkeit

Er hestimmt also die Verteilung des Mittels zwischen dem Blut (Wasser) und den hesonders lipoidreichen Norvenzellen. Da nun der Gehalt der Ganglienzellen in den einzelnen Hirnpartien nicht nur in der Gesamtmenge, sondern auch im relativen Gehalt an den einzelnen Lipoidarten, besonders anch an den wasserlöslichen wechselt, so ist es selbstverständlich, daß sich jedes Mittel entsprechend dem ihm eigenen Teilungskeeffizienten auf die einzelnen Hirnpartien verteilt. Außerdem wechselt aber auch der chemische bzw. physike-chemische Aufbau der einzelnen Nervenzellengruppen nicht nur an und für sich ven Menseh zu Menseh, sendern es treten auch beim Individuum Sehwankungen mit dem wechselnden Funktienszustand (Tonus) der Nervenzellen auf. Dies erkläit die greße Mannigfaltigkeit in der Wirksamkeit der eben besprechenen Mittel, wie auch die wechselnde Reaktien verschiedener Patienten auf ein und dasselbe Mittel. Hat sich nun irgend eine Nervenzelle entsprechend dem Teilungskoeffizienten mit einem Hypnotieum angereichert, se spielt sich stets derselbe Prozeß ab: Das Hypnetieum speichert sieh in den Grenzflächen und verringert deren Permeabilität. Damit bremst es den Steffweehsel und sekundür die spezifische Funktien. Es tritt jener reversible Zustand verringerter Funktien ein, den wir Schlnf bzw. Narkese nennen.

Der Teilungskeeffizient ist jedoch nur maßgebend für die Qualität des therapeutischen Effektes. Die Quantität der Wirkung wird, abgeschen von der willkürlich gewählten Desis, verwiegend von der Geschwindigkeit der Abbauvergänge bzw. der Ansscheidung der Substanz bestimmt. Da wir in der Lage sind, die Anflutung des Wirkungsciutrittes durch Art und Ferm der Applikatien innerhalb gewisser Grenzen willkürlich zu bestimmen, entwickelt sich als zweites Hauptpreblem der die Abebbung der Wirkung bestimmende Abbau des Prüparates. Die den zeitlichen, alse verwiegend praktischen Gesichtspunkten entspringende Gegenüberstellung von Einschlafmitteln und Danerschlafmitteln sellte folglich als Steffwechselpreblem betrachtet werden.

Wir stellen daher immer noch zu recht die Einschlafmittel, die ven einer ganz bestimmten Patientengruppe gefordert werden, den Dunorschlafmitteln (Schlafdauer über die normale Schlafzeit hinaus) gegenüher. Eine Mittelstellung mögen die sogen. Durchschlafmittel (Schlafdauer entsprechend der normalen Schlafzeit von 6—8 Stunden) einnehmen. Eine Differenzierung von leichten und schweren Schlafmitteln muß vom pharmakologischen Standpunkt aus ahgelehnt werden, da die Intensität der Wirkung am Menschen eine Funktion der willkürlich gewählten Dosierung ist.

Anch bei der Synthese der Schlafmittel hat sich gezeigt, welch große Unterschiede für die Therapie oft kleine Änderungen an einem Molekül zur Folge hahen. Es soll an Hand einiger prägnanter Beispiele von Barhitursäurederivaten die Entwicklung einer derartigen Arzneimittelgruppe kurz skizziert werden.

Das Ausgangsprodukt von vielen Hunderten von Derivaten, die Barhitursäure (Malonylharnstoff)

hat selhst keinerlei hypnotische Wirkung. Anch durch Suhstituierung eines Wasserstoffatomes am C(5)-Atom entsteht noch keine hypnotisch wirksame Suhstanz. Erst wenn die heiden in der 5-Stellung befindlichen H-Atome durch zwei Alkylreste (mindestens Athylgruppen) suhstituiert werden, entstehen Suhstanzen mit hypnotischen Eigenschaften.

Die erste derartige Verhindung war die Diäthylbarhitursäure, das Veronal (Fischer und Mehring 1903). Das Veronal ist der charakteristische Vertreter der Danerschlafmittel. Da es sehr schwer in Wasser löslich ist, wird es nur langsam vom Magendarmkanal aus resorbiert. Die übliche Schlafdosis von 0,5 g wirkt daher hei oraler Verahfolgung erst nach 1—2 Stunden. Der Schlaf hält lange an, einesteils weil

noch stundenlane Veronal nachresorbiert wird, andernteils weil das Molekül im Stoffweehsel sehr widerstandsfähig ist. Nur ein kleiner Teil wird intermediär abgebaut. 70-90 % (Fischer und Hoppe, Halberkann und Reiche) der therapcutischen Dosis werden im Verlauf von Tagen mit dem Harn unverändert ausgeschieden. Ein intermediär auftretendes Ahhauprodukt des Veronal ist nicht bekannt. Obwohl das Veronal wie alle Barbitursäuren zu den Hirnstammitteln zu rechnen ist, heeinflußt es die lebenswichtigen Zentren der Medulla oblongata, das Atem- und Vasometorenzentrum, relativ wenig. Es zeigt daher auch klinisch verhältnismäßig wenig ernstere Nebenwirkungen. Charakteristisch für das Veronal ist, daß sich seine Wirkung über sehr lange Zeit binzieht, so daß damit bei täglich sich wiederholender Verabfolgung die Möglichkeit der Kumulation gegeben ist. Bei richtiger Indikation, d. h. bei Patienten. bei denen nach langem Schlaf eine sedative Nachwirkung erwünseht ist, wird diese Nachwirkung jedoch zum Erfordernis.

Charakteristisch für das Veronal ist das mit zwei gleichartigen Alkylresten substituiorte C(s)-Atom.

Mit der Phenyläthylbarhitursäure, dem Lumin al (Impens 1912) wurde eine Substanz entwickelt mit zwei verschiedenartigen Substituenten, einem Alkyl- und einem Arylrest. Auch das Luminal gehört zu den Dauerschlafmitteln. Am gesunden Menschen und Tier unterscheidet es sich in seiner hypnotischen Wirkung qualitativ nicht wesentlich von Veronal. Anders jedoch am pathologisch veränderten Zentralnervensystem. Haupimann (1912) hat entdeckt, daß das Luminal eine antiepileptische Wirkung hesitzt. Vom Luminal wird im Organismus ein erheblich größerer Toil alsgebaut, da Halberkann und Reiche nur 11—25 % unverändertes Luminal im Harn finden konnten. Ein Zwischenprodukt des Luminalabhaues ist bisher nicht bekannt.

Aufbauend auf den Erfahrungen mit dem Luminal als Schlafmittel wurde ebenfalls in unseren Elberfelder Laboratorien die totale und partielle Hydrierung des Phenylringes durchgeführt. Es entstand die Zyklohexenyläthylharhitursäure, das Phanodorm (Impens 1925). Das Phanodorm ist ein reines Hypnoticum ohne antiepileptische Wirkung. Es zeigt ein pharmakologisch neuartiges Verhalten. Schon eine Viertelstunde nach Verahfolgung einer hypnotischen Dosis (per os) schlafen die Tiere (Hunde, Katzen) fest. Sie erwachen nach 6-8 Stunden und sind am anderen Morgen wieder völlig munter. Auch vou massiven narkotisierenden Dosen erholen sich die Tiere relativ rasch und restlos. Schon diese Tierexperimente ließen im Phanodorm eine Suhstanz vermnten, die pharmakologisch zwischen Einschlaf- und Danerschlafmitteln steht: das Durchschlafmittel. Eine große klinische Erfahrung hestätigte dies. Das Phanodorm erzeugt am Menschen nach 1/-1 Stunde einen Schlaf von 6-8 Stunden, aus dem der Patient am nächsten Morgen erfrischt erwacht. Vergleichsversuche zwischen der freien Zyklohexenyläthylharhitursäure und ihrem Kalziumsalz zeigten, daß durch die Salzhildung der Wirkungseintritt des Phanodorm um etwa 1/3 heschleunigt wird.

Eingehende Studien üher die Ausscheidung des Phanodorm haben Fretwurst und Halberkann durchgeführt. Sie fanden, daß auch nach großen Phanodorm-Dosen in kurzer Zeit insgesamt nur 2,5—6,3 % der unveränderten Snhstanz im Harne ausgeschieden werden. Außerdem konnte Halberkann im Harn noch 12—19 % eines Umwandlungsproduktes des Phanodorm nachweisen. Dieses Umwandlungsprodukte (Aethylcyclohexenonytharhitursäure?) wirkt weder narkotisch noch zeigt es, selhst in großen Dosen, toxische Eigenschaften. Es ist zn hoffen, daß durch Ermittlung der Konstitution dieses Umwandlungsproduktes ein Einblick in den physiologischen Ahban dieses und ähnlicher Barbitursäurederivate gewonnen werden kann. Etwa 80% des Phanodorm müssen im Stoffwechsel zu Produkten, die bisher nicht gefnnden werden konnten,

abgebaut worden. Dieser rasche und intensive Abbau des Phanodorm erklärt zwanglos die oben beschriebene kurze Wirksamkeit, das Fehlen von Nachwirkungen und seine auffallend geringe Giftigkeit.

Durch weitere Substitution am C(s) wurden nech Hunderte von Hypnetica gefunden, von denen sich eine ganze Anzahl in der Therapie bewährt hat. Dex (1923) suchte die Erfahrungen mit der Substitution am C(s) in der folgenden Regel zusammenzufassen: Am C(z) müssen beide Valenzen alkyliert sein. Die beiden Alkyle müssen zusammen mindesteus 4, böchstens & C-Atome onthalten. Mindestens ein Alkyl muß in offener Kette sein. Ein Anwachsen des Molekulargewichtes über 250 ergibt einen Verlust au hypnetischer Wirkung.

Unter der Unzahl dieser Substitutionspredukte fand sieh kein einziges Antiepileptieum mehr. Erst als wir, ausgehend vem Luminal, dessen N,-alkylierten, gelangten wir zu einem Antiopilepticum, das in vielen Fällen Verzüge ver dem Luminal aufweist: Die C-C-Phenyläthyl-N-methylbarbitursäure, nunmehr Prominal (Weese 1931) genannt, wirkt im Katzenversuch rein narketisch wie das Luminal. Die Wirkungsdauer ist aber verdoppelt. Tretzdem ist seine Giftigkeit gegenüber dem Luminal um 1/2 verringert. Da sieb das Preminal am gesunden Tier nur in der Dauer der Wirkung vom Luminal unterscheidet, suchten wir im Tierexperiment einen der epileptischen Krampfbereitschaft äquivalenten Zustand zu erzielen. Wehl ließen sich epileptiferme Krämpfe durch ehomische und physikalische Eingriffe erzeugen. Diese Krämpfe ließen sich auch durch Prominal und Luminal, aber ebense durch Verenal beseitigen. Da auch das Verenal wirksam war, war der therapentische Effekt ein rein narketischer, also unspezifischer. Die Prüfung auf spezifisch antiepileptische Wirksamkeit kann auch heute noch nur vom Kliniker am Epileptiker sellest durchgeführt werden. Diese klinische Prüfung bestätigte nusero Annahme, daß das Prominal ein

Antiepilepticum ist, nicht nur, sondern sie ergah zudem, daß auf Grund der hesonderen Verteilung des Prominal im Zentralnervensystem des Epileptikers die Spanne zwischen hypnotischer und antiepileptischer Wirksamkeit eine hreitere als heim Luminal ist. Das Prominal hat also eine größere Spezifität. Die bei den unter Luminal stehenden Epileptikern häufig unerwünschte Dösigkeit und Schläfrigkeit fällt unter Prominal weg.

Unsere systematisch ausgearbeiteten Untersnchungen üher N-alkylierte Barhitursäuren führten des weiteren in eine Reihe mehr oder weniger geeigneter Hypnotica. Unter ihnen fiel eine einzige Snhstanz auf, die geeignet schien, eine wesentliche Lücke im Arzneischatz auszufüllen. Es ist dies die C-C-zyklohexenyl-methyl-N-methyl-barhitursäure, das Evipan (Weese 1932). Im Experiment schliefen die Tiere doppelt so rasch ein wie nach Phanodorm, Kanarienvögel zum Beispiel nach 2-3 Minnten. Wurde das leicht lipoidlösliche Salz in gelöster Form verahfolgt, so steigerte sich die Wirkungsgeschwindigkeit noch weiter. Bei intravenöser Injektion fallen die Tiere unter der Spritze, in Sekunden, in Schlaf hzw. Narkose. Entsprechend dieser ahnormen Wirkungsgeschwindigkeit ist die Wirkungsdauer außerordentlich kurz. Vögel (Hondelink) erwachen nach 30. Mäuse nach 50-60 Minnten aus dem Schlaf. Katzen erwachen nach intravenöser Injektion narkotischer Dosen nach 3-50 Minnten aus der Narkose, ie nach der Dosis. Diese Daten charakterisieren die eine auffallende Seite des Evipan hzw. des Evipan-Natrinm. Seine andere Seite ist die geringe Giftigkeit. Sie wird am deutlichsten hei intravenöser Injektion: An der Katze rufen hereits 20-25 mg/kg Tier eine Narkose von wenigen Minuten hervor. Dieselhen Tiere überleben aber noch 100, oft sogar 110 mg Evipan-Natrium. Aus diesen Daten errechnet sich eine therapeutische Breite von üher vier. Diese außergewöhnliche Ungiftigkeit dokumentiert das Evipan als ein echtes

Narkotienm, da es einesteils sehr rasch Analgesio und Reflexlosigkeit hervorruft, das Vasomotoren- und Atemzentrum aber andererseits erst sehr snät narketisiert. Der Tod tritt stets an Atemlähmung ein. Das Evipan-Natrium dürfte hei intravenöser Injektion zur Narkosevorbereitung und als Basisparkoticum für kurza Narkasan von 15-20 Minuten Dauer ein für Arzt und Patienten gleich schätzenswertes Narkoticum darstellen. Rei oraler Verabiologne scheint Evinan das echte Einschlafmittel zu sein für Patienten, die abends nicht oinschlafen, oder nach dem Erwachen im Verlaufe der Nacht nicht wieder einschlafen können. Auch beim Evipan ist die Flüchtigkeit seiner Wirkung in seinem rapiden Abbau im Organismus zu suchen, Im Harn narkotisjertor Tiere kennten nur 2.3-2.8 % eines nicht näher bestimmbaren Barbitursäurederivates nachgewiesen werden. Bemerkenswert ist, daß Katzen, die durch tägliche Iniektien einer nah verwandten Barbitursäure menatelang an diese Substanz gewöhnt wurden, auf zwischengeschaltete Injektionen von Evinan völlig normal reagierten. Der intermediäre Abbau des Evinan und ebenso des Prominal muß also andere Wege gehen, wie der von Barbitursäuren, die nicht am Sticksteff substituiant sind

Rückblickend muß hervorgehobeu werden, daß die beiden Kernprobleme der Pharmakelogie der Hypnotica bzw. Narkotica ihre Verteilung im Zentralnervensystem und ihr intermediärer Abbau sind. Nolens volens ließ sich das erste Problem nur im rückläufigen Sinne aus den Folgen (Wirkungsart) auf die Ursacho (Teilungskoeffizieut) betrachten, da os um die physikalische Ermittlung der Löslichkeitswerte der Barbitursäuren wegen der großen technischen Schwierigkeiten noch schlecht bestellt ist. Etwas weiter sind wir in der Frage des Abbaues der Barbitursäuren gediehen, da man wenigstens die Menge der unverändert ausgeschiedenen Substanz und von einigen ungesättigten Barhitursäurederivaten auch ihre ersten Abbauprodukte im Harn quantitativ erfassen konnte.

Chemisch-physiologische Grundlagen der Arbeitshyperämie

DR. R. RIGLER Aus dem Pharmakologischen Institut der I. G. Farbenindustrie AG., Werk Hocchst

Arbeitende Organe, insbesondere der quergestreifte Muskel, weisen eine erhöhte Blutversorgung auf. Um ein ungefähres Bild von der Größenordnung der Stromhettveränderung während der Muskelarheit zu gehen, sei an Untersuchungen von Krogh erinnert, der im ruhenden Muskel je Quadratmillimeter des Querschnittes 270 geöffnete Kapillaren im Höchstfall heobachtete, während er unter den gleichen Verhältnissen heim arheitenden Muskel gegen 2500 durchströmte Kapillaren fand. Diese Durchströmungszunahme läßt sich, wie im hiesigen Laboratorium gezeigt werden konnte, unter bestimmten Voraussetzungen auch am Laeuen-Trendelenburgsehen Froschgefäßpräparat nachweisen, indem man dessen Muskulatur in geeigneter Weise durch indirekte elektrische Reizung in Tätigkeit versetzt.

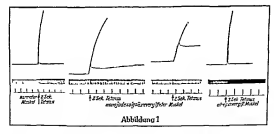


Abbildung 1 zeigt den tiefgreifenden und nachhaltigen Einfluß, den ein zwei Sekunden dauernder Tetanns auf die Dnrchströmung ansübt. Es ist ohne weiteres klar, daß durch einen derartigen Mechanismus dem vermehrten Sauerstoffbedürfnis des arheitenden Muskels Genüge geleistet wird, und nahe liegt es, in der erhöhten Kapillarisierung den ersten Ausdruck heginnenden Sauerstoffmangels zu sehen.

Man hat von der Wirkung saurer Stoffwechselprodukte gesprochen und sich hierhei auf Versuche hezogen, aus denen die große Empfindlichkeit der Gefäße gegen Änderungen der Wasserstoffionenkonzentration hervorgeht. In diesem Znsammenhang ist es hemerkenswert, daß der Altmeistor der Kapillarphysiologie Krogh, ohschon er mit seiner Ansicht damals vereinzelt dastand, hereits 1923 erklärte, es sei durchaus möglich, ja sogar wahrscheinlich, daß Stoffwechselprodukte, die während der Tätigkeit gebildet werden, eine erweiterndo Wirkung auf Kapillaren und Arterien hahen, er halte es aher für ebenso unwahrscheinlich, daß eine solche Wirkung auf deren sauren Eigenschaften heruht. Die neueste Entwicklung der Muskelphysiologie hat inzwischen die Anwendung einer Säurehypothese zur Erklärung der vermehrten Durchströmung während der Arheit vollends unmöglich gemacht. Eine schon früher von Embden ausgesprochene Ansicht bestätigend, fanden Meuerhof und Lippmann, daß der arheitende Muskel zunächst alkalischer und erst in einem fortgeschrittenen Stadium der Ermüdung sauer wird. Die Zunahme der Durchströmung setzt aber hereits im Beginn der Tätigkeit ein.

Bevor nun auf das eigentliche Thema, die physiologischen Grundlagen der Arbeitshyperämie, eingegangen werden soll, ompfiehlt es sich, einen kurzen Rückhlick auf die Entwicklung jenes Grenzgehietes zwischen Pharmakologie und Physiologie zu werfen, als dessen Gegenstand die Untersuchung körpercigenor, also physiologischer Suhstanzen mittels pharmakologischer Methodon zu gelten hat. Ein sich von Tag zu Tag immer mehr anhäufendes Tatsachenmaterial führte dazu, Vorgänge, die früher vorwiegend für Außerungen eines in seinen Einzelheiten zwar unhekannten physikalischen Geschehens gehalten wurden, jetzt mit mehr Aussicht auf Erfolg von

chemischen Gesichtspunkten aus zu betrachten. Es war längst klar geworden, daß der Organismus zur Erfüllung einer Reihe von Funktionen der Mithilfe genau definierter chcmischer Stoffe bedarf, für die ohne Präjudiz die Bezeichnung Hormone verwendet werden soll. Immerhin schienen aber derartige hormonale Reaktionen durch die verhältnismäßige Langsamkeit ihres Ablanfs ausgezeichnet zu sein. Nunmehr ermöglichen demgegenüber die neuen von Otto Loewi begründeten Vorstellungen die Annahme eines außerordentlich schnellen Ablaufes solcher zwischengeschalteter ehemischer Reaktionen, d. h. der Bildung und Zerstörung hormonaler, oder vielleicht besser ausgedrückt, humoraler Stoffe, wie beispielsweise des Vagusstoffes. Dies führt in weiterer Folge dazu, auch bei der Gefäßerweiterung während der Muskelarbeit die Möglichkeit der Neubildung oder Infreiheitsotzung biogenor Amine zu berücksichtigen. Freund nnd Gottlieb sprechen in diesem Zusammenhang von histaminartigen Substanzen. . Macleod hält es für möglich, daß Histamin oder ein ähnlicher Stoff die Kapillarerweiterung während der Muskelarbeit verursacht. Feldberg und Schilf berichten über Versuche von Schulte, der den Gehalt des ruhenden Gastrocnemius der Katze an darmkontrahierenden Stoffen mehr als dreimal so hoch wie den des gereizten Muskels fand. Ferner beobachtete Heß, daß die aus einem Froschmuskelpräparat abfließende Durchströmnngsflüssigkeit am isolierten Meerschweinehen- und Rattendarm Erregungswirkungen nach Art des Acetylcholins hervorruft, die nach Tetanisierung des Muskels wesentlich zunahmen. Die gefäßerweiternde Wirkung des Acetylcholins und Histamins ist zur Genüge bekannt, die Frago ihrer Beteiligung am Zustandekommen der Arbeitshyperämio jedoch keineswegs gesichert. So erscheint z. B. eine autochthone Regulierung der Koronargefäßweite durch Acetylcholin in Anbetracht der besonderen Wirkung dieses Stoffes auf Rhythmus und Kontraktionsablauf sehr unwahrscheinlich.

Andererseits erfährt die Koronardurchströmung unter dem Einfluß von Histamin keinesfalls regelmäßig eine Steigerung, sie nimmt vielmehr je nach der Tierart zu oder ab. Eine Substanz, die aber als Ursache der Arbeitsbyperämie in Betracht käme, müßte auch hier regelmäßig Erweiterung bowirkon, ohne daboi die Tätigkeit des Herzens etwa gar in depressivem Sinn zu beeinflussen. Es zeigt sich, daß eino ihrer Kreislaufwirksamkeit bishor unbekannte Gruppo von Körpern diese Bedingungen vollkommen zu erfüllen vermag. Es handelt sich um die in der Skelett- und Herzmuskulatur vorkommonden Nuclootide. Diese sind die Adenosinmonophosphorsäure (Adenylsäure) und die Adenosintriphosphorsäure (Adenylpyrophosphorsäure). Hierher gehört ferner das sich durch Phosphorsäurcabspaltung aus den genannten Substanzen ergebende, bezüglieb des Einflusses auf den Kreislauf sogar stärker wirkende Nuclcosid Adenosin. Das Vorbandensein der Adenvisäure in der Skolcttmuskulatur ist von Embden und Zimmermann, jenes der Adenylpyrophosphorsäure von Fiske und Subbarow, die Kreislaufwirksamkeit aller drei Substanzen zum ersten Male von Drury und Szent-Györgyi erkannt worden. Auf sie ist nach Zipf und Mitarbeitern die vasomotorische Wirkung der sogonannten "Blutfrühgifte" (Freund) zurückzuführen. Von besonderer Bedeutung wurde diese Kategorio von Körporn als sich in Untersuchungen von Drurg und Szent-Guörgvi, Rigler und Schaumann, Wedd, Lindner und Rigler, Bennet und Drury ihro elektiv coronar-gefäßerweiterndo Wirkung nachweisen ließ. Adenosin vermag boreits in der Verdünnung 1:5 Millionen am Langendorff-Herzen ausgesprochen coronargefäßerweiternd zu wirken. Untersuchungen im hiesigen Laboratorium ergaben nun, daß die coronargefäßerweiternde Wirkung von Adenosin. Muskeladenylsäuro und Adenosintriphosphorsäuro sich nicht nur auf die üblichen Laboratoriumstiere erstreckt, sondern auch an Herzen von Vögeln und Reptilien zu beobachten ist. Eine Tahelle giht den Ausfall der Wirkung hei den verschiedenen Tieren wieder.

Wirkung von Adenosin, Adenylsäure (Adenosinmonophosphorsäure) und Adenosintriphosphorsäure (Adenylpyrophosphorsäure) auf die Herzkranzgefäße folgender Tiere:

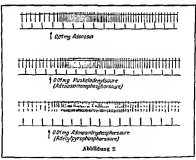
Ziege				erweiternd	Meerschweinchen e	rweiternd
Schwein .					Igel	,,
Hund				,,	Ratte	,,
Katze				,,	Huhn	**
Kaninche	n			,,	Schildkröte	,,

Es erhebt sich nun von selhst die Frage, oh nicht im Hinblick auf diese generelle Wirkung die genannten Substanzen, inshesondere die Adenosintriphosphorsäure physiologischerweise beim Zustandekommen der Arbeitshyperämie beteiligt sind. Zunächst wurde ratersucht, ob es am Herzen analog der Arbeitshyperämie des Skelettmuskels eine Beziehung zwischen Reiz- rad Coronarstromvolumen, d. h. eine autochthone chemisch / Beeinflussung der Coronargefäßweite giht, die sich in "iner Ahhängigkeit der Durchströmungsgröße von der Schlagfrequenz ausdrückt. Die in der letzten Zeit auch von I in gefundene Tatsache, daß die Erweiterung der Coronargei Be nach der Entnervung des Herzens noch durch lokale chemische Faktoren beherrscht wird, läßt mit ziemlicher Siel erheit annehmen, daß der Kontraktionsvorgang als solcher hedingend und regulierend auf den Coronardurchfluß wirkt. Dibei sollen zunächst die mechanischen Faktoren, die durch die Untersnehungen von Anrep, Häusler, Davis, Littler und Volhard jun. klargestellt worden sind, unherücksichtigt lileiben. In der Tat konnte beobachtet werden, daß die spintane Zunahme der Frequenz am isolierten ringerdurchflossenen Warmblüterherzen im Gefolge des Verschwindens vion Überleitungsstörungen mit einer im selben Augenblick einsetzenden Erhöhung des Coronardurchflusses einhergeht, daß umgekehrt mit der Abnahme der Zahl der

Kammerkentraktienen beim Wiedereintritt der Überleitungsstörung die Cerenardurchströmung abnimmt. Dieser Befund stellt im Prinzip eine Bestätigung der von Sassa, ferner von Miller. Smith und Graber am isolierten Herzen beebachteten Zunahme der Cerenardurehströmung bei künstlieher Erböhung der Freonenz dar. Es ist aber ohne weiteres verständlich, daß diese Abhängigkeit nicht unter allen Umständen in Ersebeinung zu treten braucht, da mit jeder Erhöhung der Pulszahl zugleich die Dauer des systolischen Versehlusses der Cerenarbahn in der Zeiteinheit anwächst. Das Verhandensein größerer Mengen ven Adeninnuelectid im Herzen rückt nunmehr wegen der bekannten Beziehungen dieser Substanz zum Kentraktiensvergang die Möglichkeit nahe, auch die mit der Erhöhung der Frequenz zunehmende Cerenardurehströmung hiermit in Zusammenhang zu bringen. Auf die Möglichkeit der Gefäßerweiterung im Herzmuskel durch Steffwechselpredukte der abgelaufenen Systele wurde bereits ven Hochrein, Keller und Mancke hingewiesen. Ein Teil der Wirkung von in der Klinik verwendeten Organpräparaten, wie beispielsweise des Laearnel, das auf einen bestimmten Adenosingehalt eingestellt ist, wird durch das eben Angeführte erklärlich. Sefern ihre erale Anwendung in Frage kemmt, könnte diese, wie Morawitz meint, ihre Verläufer in der in früherer Zeit häufiger geübten beaf-tea-Therapie haben.

Zur weiteren Aufklärung der ehemisch-physiologischen Grundlage der Arbeitsbyperämie wurden im hiesigen Laberaterium Versuche an einem Objekt, das eine bessere Beherrsehung von Reiz und Reizfolge zuläßt, durchgeführt. Hierzu wurde aus bestimmten Gründen (wegen der am Froseh genan untersuchten Menojodessigsäurevergitung) das Lactoen-Trendelenburgsche Präparat gewählt, welches se hergeriehtet wurde, daß neben einer genauen Messung der Durchströmungsgröße zugleich die Muskulatur durch indirekte elektrische Reizung in Tätigkeit versetzt werden kennte. Um an diesem Präparat einen der Arheitsbyperämie vergleichbaren Zustand

bei elektrischer Erregung der Minskulatur zu beobachten, ist es jedoch erforderlich, für eine möglichst langdauernd gleichbleibende Reaktionsbereitschaft der Gefäße, sowie für die Aufrechterhaltung des Gefäßtonus Sorge zn tragen, was durch Verwendung einer von Kochmann zu diesem Zweck' angegebenen Ringerlösung geschieht, der Adrenalin 1:100 Millionen und 1 % gelagertes Pferdeserum zugesetzt wurde. An derartig behandelten Präparaten bewirkt, wie die eingangs gezeigte Abhildung beweist, ein zwei Sekunden-Tetanus bereits eine sehr lebhafte und langanhaltende Zunahme der Durchströmung. Da diese Wirkung auch am monojodessigsäurevergifteten und am atropinvergifteten Mnskel (für letzteren gilt die Angabe jedoch nur unter Einschränkung) znstande kommt, läßt sich der Eintritt der vermehrten Durchströmung nicht auf das Entstehen von Milchsäure oder von acetvlcholinartigen Körpern zurückführen. Der Befund am monojodessigsäurevergifteten Muskel bestätigt eine von dem gleichen



Gesichtspunkt ans kürzlich im Kroghschen Laboratorium dnrehgeführte Arbeit. An eben dem gleichen Präparat wirkt nun auch, wie die Abbildung 2 zeigt, Adenosin, Adenylsäure und Adenosintriphosphorsäure bereits in kleinsten Mengen

(0,01 mg) deutlich durchflußerhöhend. Ferner wurde gefunden, daß die Flüssigkeit, welche durch einen arheitenden Muskel flicht, häufig die Fähigkeit gewinnt, auch am ruhenden Muskel gefäßerweiternd zu wirken. In den Fällen, in dencn der Übertragungsversuch positiv ausfiel, ließ sich nachweisen, daß die gefäßerweiternde Wirkung der Durchströmungsflüssigkeit aus Kontraktionsperioden durch längeres Stehen zum Verschwinden gebracht werden konnte, wodurch sieh Parallelen zu dem von Freund als Frühgift bezeichneten, von Zipf als Adenylsäureverbindungen aufgeklärten Suhstanzen ergeben. Die Resistenz gegenüber ammoniakalischer Hydrolyse läßt die Frage einer wesentlichen Beteiligung von Acetylcholin heim Zustandekommen der Arheitslyperämie als unwahrscheinlich erscheinen. Wenn auch der unmittelbare chemische Nachweis der Adenylsäure in der Durchströmungsflüssigkeit arbeitender Muskeln vor allem wegen der Kleinheit des Betrages noch nicht gelungen ist und anch schwerlich gelingen dürfte, so spricht doch das vorhandene Tatsachenmaterial zugunsten ihrer Beteiligung an der zunehmenden Kapillarisierung des arbeitenden Muskels.

Aus dem Umstand, daß hereits außerordentlich kleine Mengen von Adenosintriphosphorsäure (0,01 mg) am Frosehgefäßpräparat eine erhehliche Steigerung des Durchflusses bewirken, während der Gehalt der Muskulatur an dieser Substanz nach den ehemischen Analysen von Meyerhof und Lohmann ein Vieltausendfaches dieses Betrages ansmacht, muß der Schluß gezogen werden, daß im ruhenden, unverletzten Skelettmuskel die Adenosintriphosphorsäure nicht in freier, diffusibler Form vorliegt, eine Ansicht, die auch von Hill und Parkinson geteilt wird. Hill begründet dieso Annahme mit dem Hinweise, daß bei der verhältnismäßig guten Diffusion, welche die freie Adenosintriphosphorsäure aufweist, der ruhende Muskel trotzdem nicht Adenosintriphosphorsäure an seine Umgebung abgibt. Unsere Versuche sprechen ebenfalls dafür, daß sich im ruhenden Muskel die Adenosintriphosphorsäure in einer kreislaufunwirksamen

Vorstufe vorfindet, die wir der besseren Verständlichkeit halber mit dem Namen Apyrogen belegt haben.

Abschließend sei noch kurz die Frage berührt, welche Rolle für die Durchströmungsgröße der Milchsäurestoffwechsel im Kontraktionsvorgang des Muskels spielt. Seit Lundsgaard ist bekannt, daß bei alactacider Kontraktion die Menge der in Reaktion getretenen Adenosintriphosphorsäure höher als in der Norm ist. Unter Umständen könnte sich dies auch in der Dauer und der Stärke der Arbeitshyperämie ausdrücken. Nach einigen in dieser Richtung von uns durchgeführten Versuchen scheinen auch Untorschiede gegenüber dem normalen Muskel zu hestohen. Unter dem Einfluß der Monojodessigsäure kann es bereits am ruhenden Muskel zu einer Zunahme der Durchströmung kommen. Damit besteht die Möglichkeit, daß der Milchsäure, wiewohl ihre Eignung zur Gefäßdilatation nicht bestritten werden soll, an sich nicht die Aufgabe zufällt, kapillarerweiternd zu wirken. Sie würde im Gegenteil eine zu weitgehende Kapillarisierung des Muskels während der Arbeit verhindern oder in ihrer Daner verkürzen, indem sie durch ihr Entstehen die erforderlichen Energien für den Wiederaufbau der vorhin als Apyrogen bezeichneten Vorstufe, der keine kapillarerweiternde Wirkung mehr zukommt, zu liefern vermag. In diesem Zusammenhang dürfte es interessieren, daß der Milchsäurestoffwechsel bei der Nebenniereninsuffizienz, die in mancher Hinsicht dem Bild einer Histaminvergiftung gleicht, also durch Tonusverlust gerade der Muskelkapillaren ausgezeichnet ist, von v. Arvey und Lengyel im Sinn einer erschwerten Milchsäurebildung verändert gefunden wurde.

Studien in der Reihe der Chinaalkaloide

DR. FRITZ SCHONHOFER

Aus dem Chemischen Forschungslaboratorium der I. O. Farbenindustrie AG., Werk Elberfeld

Mit der Kenntnis der genauen Konstitutionsformel des Chinins waren dem Chemiker Richtlinien gegeben, Malariamittel zu synthetisieren. Aber nur eine bedeutende Erhöhung der Wirksamkeit konnte einen praktischen Wert für die Therapie der menschlichen Malaria haben und wirtschaftliche Vorteile bringen.

Man hat zwei Wege eingeseblagen, um zu solehen Substanzen zu gelangen. Einmal ging man direkt vom Chinimolekül aus und suchto durch Einführung neuer Gruppen eine Steigerung der Wirksamkeit zu erzielen. Andererseits verwendete man Spaltstücke des Chinins, um daraus durch Synthese chininähnliche Malariamittel zu erhalten.

Den ersten Weg schlugen in der Hauptsache Morgenroth und Giemsa mit ihren Mitarbeitern ein. Morgenroth konzentrierte sich darauf, in die Gruppierung bei A (Formel I) die verschiedensten Alkylreste einznführen. Dabei wurden Substanzen erhalten, die bei bakteriellen Erkrankungen wirksam waren.

Vorstufe vorfindet, die wir der besseren Verständlichkeit halber mit dem Namen Apyrogen belegt baben.

Abschließend sei noch kurz die Frage berührt, welche Rolle für die Durchströmungsgröße der Milchsäurestoffwechsel im Kontraktionsvorgang des Muskels spielt. Seit Lundsgaard ist bekannt, daß bei alactacider Kontraktion die Menge der in Reaktion getretenen Adenosintriphosphorsäure höher als in der Norm ist. Unter Umständen könnte sich dies anch in der Daner und der Stärke der Arbeitshyperämie ausdrücken. Nach einigen in dieser Richtung von uns durchgeführten Versuchen scheinen anch Unterschiede gegenüber dem normalen Muskel zu bestchen. Unter dem Einfluß der Monojodessigsäure kann es bereits am ruhenden Muskel zu einer Zunahme der Durchströmung kommen. Damit besteht die Möglichkeit, daß der Milchsäure, wiewohl ihre Eignung zur Gefäßdilatation nicht bestritten werden soll, an sich nicht die Aufgabe zufällt, kapillarerweiternd zu wirken. Sie würde im Gegenteil eine zu weitgehende Kapillarisierung des Muskels während der Arbeit verhindern oder in ihrer Dauer verkürzen, indem sie durch ihr Entstehen die erforderlichen Energien für den Wiederaufbau der vorhin als Apyrogen bezeichneten Vorstufe, der keine kapillarerweiternde Wirkung mehr zukommt, zu liefern vermag. In diesem Zusammenhang dürfte es interessieren, daß der Milchsäurestoffwechsel bei der Nebenniereninsuffizienz, die in mancher Hinsicht dem Bild einer Histaminvergiftung gleicht, also durch Tonusverlnst gerade der Muskelkapillaren ausgezeichnet ist, von v. Arvey und Lengyel im Sinn einer erschwerten Milchsäurebildung verändert gefunden wurde.

Studien in der Reihe der Chinaalkaloide

DR. FRITZ SCHÖNHÖFER

Aus dem Chemischen Forschungslaboratorium der L. G. Farbenindustrie AG., Werk Elberfeld

Mit der Kenntnis der genauen Konstitutiensfermel des Chinins waren dem Chemiker Richtlinien gegeben, Malariamittel zu synthetisieren. Aber nur eine bedeutende Erhöhung der Wirksamkeit konnte einen praktischen Wert für die Therapie der menschliehen Malaria haben und wirtschaftliehe Verteile hringen.

Man hat zwei Wege eingeschlagen, um zu solchen Substanzen zu gelangen. Einmal ging man direkt vem Chinimelekül aus und suchte durch Einführung neuer Gruppen eine Steigerung der Wirksamkeit zu erzielen. Andererseits verwendete man Spaltstücke des Chinins, um daraus durch Synthese chininähnliche Malariamittel zu erhalten.

Den ersten Weg schlugen in der Hauptsache Morgenroth und Giemsa mit ihren Mitarbeitern ein. Morgenroth konzentrierte sich darauf, in die Gruppierung bei A (Formel I) die versehiedensten Alkylreste einzuführen. Dabei wurden Suhstanzen erhalten, die bei bakteriellen Erkrankungen wirksam waren.

Giemsa bearbeitete auf der anderen Seite vor allem die Stellung B (Formel I). Er stellte unter anderem fest, daß die Einführung eines sauren Restes an Stelle der Vinylgruppe des Chininmoleküls die Malariawirkung vollkommen verschwinden ließ.

Roehl stellto die Theorie auf, daß man vielleieht die Malariawirkung des Chinins erhöhen könnte, wenn man das Chininmolekül "stark basisch" macht. Diese theoretischen Überlegungen habe ich auf chemischem Wege zu verwirkliehen versucht. Es gelang mir, eine Reihe von Substanzen synthetisch herzustellen, die durch Einführung basischer Gruppen in das Chininmolekül dieser Anforderung entsprachen, wie z. B. aus der Formel II zu ersehen ist.

77

Aber auch diese Verbindungen zeigten — wie andore, hier nicht genannte — im Tiervorsuch gegenüber dem Chinin keinen Vorteil. In den meisten Fällen waren sie gegen Malaria völlig wirkungslos.

Praktischo Ergebnisse in der Malariatherapie konnten später erst erreicht werden durch die gemeinsame Arbeit von Schulemann, Schönhöfer und Wingler, welche ausgehend vom Methylenblau im Plasmochin ein gegen Malaria wirksames Chinolinderivat synthetisierten. Es unterscheidet sich vom Chinin

prinzipiell dadureb, daß im Plasmochin der aliphatisch-hasische Anteil üher eine Stickstoffgruppe hinweg an den Benzolanteil des Chinolins gebunden ist, während heim Chinin — wie die folgende vergleichende Gegenüberstellung zeigt — das Brückenglied zwischen dem Anteil uud dem Chinolinrest — und zwar dessen Pyridinkern — eine Kohlenstoffkette ist.

Plasmochin erwies sich auf Grund von chemotherapeutischen und klinischen Versuchen als ein wirksames und zuverlässiges, synthetisches Malariaheilmittel. Sehr bald mußte man aber erkennen, daß es andere therapeutische Eigenschaften besaß als das Chinin. Diese andersartige Wirkungsweise trat hauptsächlich hei der Malaria tropica in Erscheinung. Während nämlich bei dieser Infektion Chinin auf den ungeschlechtlichen Entwicklungszyklus der Malariaparasiten (Schizonten) einwirkt und nahezu ohne Einfluß auf die Geschlechtsformen der Parasiten (Gameten) ist, vollzieht sich die Wirkung des Plasmochin in genau entgegengesetzter Weise. Das Plasmochin konnte deshalb das Chinin therapeutisch nicht bei jeder Erscheinungsform der Malaria ersetzen und man muß, um eine optimale Heilwirkung zu erziclen, beide Medikamente gleichzeitig verwenden.

Die Arbeit konzentrierte sich jetzt darauf, festzustellen, auf welche chemische Gruppierung im Chininmolekül die spezifische Wirkung des Chinins auf den ungeschlechtlichen Entwicklungszyklns der Malariaparasiten zurückzuführen ist, die man allgemein als Schizontenmittel hezeichnet. Diese Arbeiten waren vorerst von rein wissenschaftlichem Interesse. Wenn es nämlich gelang, festzustellen, durch welche Gruppierung im Chininmolekül die Schizontenwirkung hervorgerufen wird, so wäre dann ein neuer Weg gewiesen, um aus anderen, einfachen und synthetisch leicht zugänglichen Verhindungen chininartige Malariamittel zu synthetisieren.

Die chemischen Veränderungen in der Gruppe A und B' (Formel I) hatten, wie ich oben ausgeführt habe, keine Erkenntnis der spezifischen Malariawirkung erbracht.

Eine weitere Möglichkeit war aber dadurch gegeben, daß die Gruppe O des Chininmoleküls (Formel I) chemisch verändert werden konnte. Es war allerdings schon früher bekannt, daß durch Veresterung der Alkoholgruppe die Malariawirkung erhalten bleibt. Auf der anderen Seite war durch die Überführung der Alkohol- in die Ketogruppe, also Umwandlung des Chinins in Chinatoxin, wie bereits Giemsa feststellte, eine Wirkung dieser Substanz hei der Vogelmalaria nicht mehr vorhanden.

Nun hat aber die Ketogruppe gegenüber der Alkoholgruppe im allgemeinen die Eigenschaft, dem Molekül mchr einen sauren Charakter zu gehen. Deshalb war mit der Möglichkeit zu rechnen, durch Anwendung des Plasmochin-Prinzips, d. h. durch Einführung von aliphatischen hasischen Gruppen üher Stickstoff hinweg in das Chinatoxin, diese gegen Malaria unwirksame Verhindung wieder in eine wirksame zu verwandeln und dabei vielleicht zu Schizontenmitteln zu gelangen.

Von diesen Überlegungen ausgehend hatte ich die Arbeit nach dieser Richtung in Angriff genommen. Ich gelangte durch Einführung von basischen Resten in das Chinatoxin zn Verbindungen, wie sie z. B. in Formel III zum Ausdruck kemmen. Diese angeführte Verbindung hatte aber meinen Erwartungen nicht entsprochen. Eine Malariawirkung war auch hier nicht festzustellen.

Überrasehender Weise zeigte aber diese Verbindung in pharmakologischer Beziehung Eigenschaften, die weder dem Obinin noch dem Chinatoxin eigen sind, sendern bei einer ganz anderen Gruppe der Alkaloide angetroffen werden. Es handelt sich dabei um eine spasmelytische Eigenschaft, ähnlich wir sie beim Papaverin feststellen können. Hier ist also der Fall eingetreten, daß durch ehemische Veränderung eines Chinaalkaleides pharmakelegische Eigenschaften hervergerufen werden, die charakteristisch für eine Verbindung sind, die zu den Opiumalkaleiden gehört.

Sebald aber nun diese Verbindung mit dem basischen Rest, ähnlich wie bei dem Chinin, in einen Alkohel, in diesem Fall in einen tertiären Alkohel übergeführt wurde (Formel IV), verschwand auch damit die papaverinühnliche Wirkung, die

III

chininähnlichen pharmakologischen Eigenschaften traten wieder hervor und nur die Malariawirkung war nicht mehr vorhanden.

IV .

Wenn auch alle diese Variationen des Chininmoleküls zu keinem praktischen Erfolg geführt haben, so erscheinen sie doch theoretisch interessant. Sie zeigen, daß es möglich ist, durch chemische Änderung der Konstitution die pharmakologischen Eigenschaften des Chinins weitgehend zu variieren, d. h. Verbindungen zu erhalten, welche nicht mehr antipyretisch und gegen Malaria wirksam, sondern Desinfektionsmittel (Morgenroth) oder, wie diese Arbeit zeigte, Spasmolytica sind.

Die Standardisierung des männlichen Sexualhormons

DR, RUDELF FUSSGANGER Aus dem Pharmakologischen Institut der I. C. Farbenindustrie AG, Werk Hoechst

I.

Die Erforsehung der inneren Sekretieu der männlichen Keimdriise nimmt wohl unter allen endekrinen Organen den längsten Zeitraum ein. Obwohl sehen 1849 von Berthold über Transplantationsversuche an kastrierten Hähnen herichtet wurde und 1889 der damals 72jährige Brown-Séquard seine aufsebenerregenden Selbstversuche mit dem Pressaft von Heden bekanntgab, brachte erst das Jahr 1927 den entscheidenden Fertsehritt, als es ziemlich unabhängig veneinander in Deutschland Locice und Voß und in Amerika der Chikageer Schule um Gallagher, Roch und Moore gelang, wirksame Extrakte aus männlichen Keimdrüsen darzustellen. Kurz darauf (1929) erschienen auch die Amsterdamer Forscher um Laqueur, in Rie de Janeire Thales Martins und Rocha e Silva, in England Funk und Harrow mit brauchbaren Extrakten und Testmetheden. Seit dieser Zeit ist die endekrinelegische Literatur angefüllt mit zahlreichen Arbeiten über Darstellung und Nachweismetheden des männlichen Sexualhermons. Im vergangenen Jahr konnte Butenandt in Göttingen berichten,-und damit sind gleichzeitig die heute wichtigsten Forsehungsstätten genannt - daß ibm bereits die Darstellung des kristallisierten Hormons gelungen sei; mit der Konstitutiensermittlung kennte begeunen werden.

Wie war diese rasche Entwicklung der letzten 5 Jahre möglich, nachdem so bedeutende Forseher — ich nenne hier nur die Namen Biedl, Steinach, Harms, Lipschütz und Pézard — sieh so eingehend mit dem Prohlem der männlichen Keimdrüse beschäftigt hatten, ohne zu hrauchbaren Extrakten zu gelangen. Der Gruud lag einmal an dem Fehlen eines empfindlichen

Testverfahron, das gentstiere, die Anteicherung des Hormons in jedem Congresals, eindersig und seinell zu verligen, sowie an der Datsorder, dast das männliche Sormon zur in anberordenflich Hairen. Largen im Hofen entisiter ist. Cremische Methodor des Naciveles scheiber ancidiente noch voltandie nus. So biediu nur der Tierrernei. II biertie nasserde Metho-Car anyencieles ware. var es en Leiches, nach den mann-

Tellen Formon in der verschliebensten Terkollen Ormaen und Suiten, auch Pfanzen, zu swien. Die relativ geleter Kommen sind im Hoden enthalten. Relativ große Mengen werien auch im Harn von Männern Fazes der Manner isolierren es Loere, Bolkschild und Voß.

ausgeschieden (Loeice, Vod. Frinkring Hierrew). In etwa gleicher Menge wie im Hoden ist das Borrnon im Nebenhoden enthalten (Gallagher). Im Stierblut fund es Busquet. Aus Galle sowie Anffällig ist jedoch, daß in neuerer Zeit auch im weiblichen Organismus und seinen Ausscheidungsprodukten männliches Hormon gefunden wurde, ebenso wie sich auch aus dem männlichen Organismus Follikeihormon hat isolieren lassen. Als Bildungsstätte für das männliche Hormon kommt zweifellos in der Hauptsache der Hoden in Frage, doch gehen die Meinungen weit auseinander, welchen Zellelementen nun die Bildung besonders zukommt. Im wesentlichen stehen sich zwei Gruppen gegenüber. Während die einen, ausgehend von den grundlegenden Versuchen von Bouin und Ancel die Produktion in die Zwischenzellen des Hodens - die "interstitielle

Grund vorgloichendor Versuche an verschiedenen Testmetheden an das Vorhandensoin mehrerer, mindestens zweier männlicher Sexualhermone. Champy, Freud und Laqueur schließen das Vorhandensein eines zweiten Hormens aus dem vorschiedenen Verhalten ihrer Extrakte auf den später zu schildernden Tahnenkammtest und den Samenblasentest. Martins folgert die Dualität aus Parabioseversuchen. Nenerdings glaubt Freud, daß diese Diskrepanzen durch Beimengung von Fellikelhormen als einer Ce-Substanz zu erklären sind.

II.

Welche Methoden stehen uns nun für die biologische Prüfung von Testispräparaten zur Verfügung und welche sind für die laufende Standardisierung des männlichen Sexualhormons geeignet?

Allgemein gültig ist die Forderung nach Spezifität des Tests, d. h. die Reaktion darf nur von dem männlichen Hormon ausgelöst werden. Der zweite wesontliche Faktor ist die Zeit, in der es gelingt, sichere Ergebnisso zu erzielen. Ein weiteres Moment ist die Empfindlichkeit, d. h. die Möglichkeit, mit kleinen Mengen des Hormons schon deutliche Wirkungen zu erzielen, sowie die Abhängigkeit von Dosis und Wirkung. Für die laufende Standardisierung spielt aber noch eine bedeutende Rolle der Materialverbrauch, sowohl vom injuierten Stoff als auch vom Tiermaterial. Schließlich muß verlangt worden, daß der Test leicht ausführbar ist. Unter diesen Gesichtspunkten sollen daher die Testmethoden betrachtet werden.

Ein großer Teil dioser Mothoden beruht auf meist ältoren Beebachtungen, nach denen sich bei der Kastration der männlichen Tiere wegen des Aufhörens der Produktion ven männlichem Hermon ganz allgemein die sekundären männlichen Geschlechtsmerkmalo zurückbilden. Injiziert man nun selchen Tioron einen wirksamen Extrakt, so gelingt es in vielen Fällen, dieso regrossiven Veränderungen aufzuhalten bzw. zu verlangsamen, eder wenn die regressiven Voränderungen bereits ausgebildet sind, also längere Zoit nach der Kastration, diese wieder rückgängig zu machen. Im ersten Fall sprechen wir ven einem "prephylaktischen", im zweiten Fall von einem

"reparatorischen Test". Eine weitere Möglichkeit hesteht darin, daß man einem infantilen Tier mit noch nicht funktionierender Keimdrüse männliches Hormon gibt und damit die sekundären Geschlechtsmerkmale üherhaupt erst zur Ausbildung hringt. Ohne hier alle Möglichkeiten anfznzählen, hei denen es gelingt, Kastrationsfolgen morphologischer oder funktioneller Art durch Hodenextrakte aufzuheben, sollen hier nur die Versnche hesprochen werden, die zu Testmethoden verwandt bzw. vorgeschlagen wurden.

Ein typisches Beispiel hei den Kaltblütern ist der Umklammerungsreflex der Froschmännchen, der nicht mohr ausgelöst wird, wenn die Tiere kastfiert werden. Auf Grund von Beobachtungen von Nußbaum, Harms, Steinach und Biedl hat Me Cartney James einen Test ausgearheitet, der diesen Reflex verwendet. Er definiert als eine Einheit diejenige kleinste Menge Hodenhormon, die imstande ist, nach Injektion in den dorsalen Lymphsack bei erwachsenen Winterfröschen den Umklammerungsreflex anszulösen. Eine Nachprüfung des Verfahrens ist noch nicht erfolgt. Die Methode scheint nicht spezifisch genug zu sein.

Eine Testmethode an Fischen haben in letzter Zeit Glaser nnd Hämpel und unabhängig davon Wunder angegehen. Glaser nnd Hämpel henutzen kastrierte Bitterlinge, deren Männchen zur Laichzeit ein sogenanntes Hochzeitskleid anlegen. Nach Kastration tritt diese Hochzeitstärhung der Männchen nicht mehr spontan auf, wohl aber nach Injektion von Hodenextrakten. Als "Fischeinheit" gilt die kleinste Mengo des Hormons, die bei mindestens drei von vier annähernd gleich großen, dreisömmerigen, wenigstens 30 Tage oder länger vorher kastrierten Bitterlingsmännchen ein 4—5 Stunden währendes Hochzeitsklodd zu erzougen vermag. Der große Vorteil der Methode liegt in der kurzen Zeit bis zum Eintritt der Färbung nnd leichten Beschaftbarkeit des Fischmaterials. Nachteilo sind zunächst die Verluste bei der Kastration, in der Hanptsache aber die

Tatsaehe, daß gerade die Aphrodisiaca (Yohiubin) und andere unspezifische Stoffe auch die Heehzeitsfärbung an den kastrierten Fischmännehen auslösen, da die Wirkung auf einer Hyperämisierung beruht. Der Test ist alse weitgehend unspezifisch.

Das Vorgehen Wunders ist ganz abzulehnen, da er nichtkastrierte Fische nimmt, die also noch weniger spezifisch reagieron.

Zu erwähnen wäre noch eine Methede, die Stanley und Tescher angegeben haben, die Lebhaftigkeit von Goldfischen durch Verfütterung von Hodensubstanzen zu steigern und die Bewegungen der Fische graphisch zu registrieren.

Wehl die meisten Versuche zur Standardisierung des Hedenhermens wurden an Sängetieren angestellt und hier besenders an den kleinen Nagern: Ratte, Meerschweinehen und Maus, doeb beweist gerade die Fülle der Versuche, daß keine Methode allen Anforderungen an einen guten Test gerecht wird.

Die Versuche ven Loewe und Voβ, die Umwandlung des Kastratenpenis des Kaninehens in ein nermales Organ eder die Ausbildung der Staeheiergane des Blindsacks am Meersehweinehenpeuls können sehen wegen der zu langen Zeit his zum Erfelg übergaugen werden, ehense füllt der Aktivitätstest von Wang und Hoskins, kastrierte Ratten wieder zur velleu Lebhaftigkeit nermaler Tiere zu briugen, wegen zu subjektiver Bewertungsmöglichkeit aus.

Wichtig abor siud die Versuebe, die daraufhin abzielen, die Kastrationsfolgen an den Anhangsorganen des mäunlichen Sexualapparates entweder aufzuhalten (prophylaktischer Test) bzw. nach Rückbildung wieder zur Koufnuktion anzuregen (reparaterischer Test). Es siud dies die Prostata, die Vesienlardrüsen, die Conperschen Drüsen, das Vas deferens und die Präputialdriisen. Davon sellen die Vesienlardrüsen gesondert betrachtet werden. Die übrigen Anhangsgebilde zeigen bei der Ratte sämtlich nach Kastration eine Atrophie als auch

mikroskopisch regressive Verändorungen ihrer Schleimhautstruktur, die durch Behandlung mit Hodenhormen wieder rückgängig gemacht werden. Im allgemeinen müssen die Ratten für diese Testmetheden 90—100 Tago kastriert sein, bever die Behandlung einsetzen kann, die im Durchschnitt 20 Tage dauort. Als Ratteneinheit definieren Moore und Gallagher diejenige kleinste Menge Hormon, die boi täglicher Einspritzung 50 % der kastrierten Tiere im normalen Zustand erhält. Die Wirkung an der cytologischen Struktur dieser Organe ist viel geringer als an den Vesiculardrüsen. Die Zeitdaner ist für einen Test zu lang. Die Untersuchungen sind an die Namon geknüpft:

Prostata: Moore, Price, Gallagher, Steinach und Korenschevsky. Cowpersche Drüse: Heller.

Vas deferens: Bénoît, Moore, Vatna, Gallagher. Prăputialdrüsen: Loewe und Voß.

Mit den Vesiculardrüsen haben sich Loewe und Voß am intensivsten beschäftigt. Sie haben ihre Methode ganz auf die Veränderungen aufgehaut, die die cytelogische Struktur nach der Kastratien erleidet. Dabei atrophieren die Vesiculardrüsen, das Epithel wird platt bis kubisch und zellarm, Sekretgranula fehlen, das Sekret im Lumen nimmt ab und wird chromophob. Nach Behandlung mit männlichem Hormon werden alle diese Kastratiensfolgen rückgängig gemacht. Loewe und Voß verwandten für ihren "cytolegischen Regenerationstest" (CR-Test I) Mäusemännchen, die vier Wechen verher kastriert worden waren. Ursprünglich danerte der Versneh zehn Tage, nach dem sogenannten Schnelltest wird nur nech an drei Tagen injiziert. Die Tiero werden 48 Stunden nach der letzten Injektion getötet. Um die Zeit nech weiter abznkürzen, gingen die beiden Ferscher dazu über, lediglich die beginnende Reparation der Vesiculardrüsen als Testobjekt heranzuziehen und die Zahl der Mitosen in einem bestimmten Gesiehtsfeld der histelogischen Schnitte zu ermitteln (Mitegenesetest).

Dazu wurden die Tiere hereits 48 Stunden nach einer einzigen Injektion getötet. Wenn anch die Spezifität dieser drei Methoden festzustehen scheint, und die histologischen Veränderungen mit wenig Suhstanz zu erzielen sind, so erfordert doch seine Anwendung so eingehende Erfahrung in der Kenntnis der cytologischen Struktur, daß der Test nur in der Hand sehr Geübter zu brauchharen Ergehnissen führt.

Im Gegensatz zu Loewe und Voß verwendet Muto-Chuij das makroskopische Verhalten von Samenhlase und Prostata der Maus. Durch Zufuhr von Hodonhormon konnte er die Atrophio der Samenblase nach der Kastration aufhalten und heurteilt das Resultat nach dem Gewicht der Organe. Ähulich gehen Martins und Rocha e Silva vor.

In eigenon Versuchen habe ich mich davon überzeugt, daß es hei Verwendung gleichmäßigen Mäusematerials durchaus gelingt, die Atrophie der Vesiculardrüsen nach der Kastration, gemessen am Gewicht, aufznhalten, und daß es lediglich eine Frage größerer Tierreihen ist, um quantitative und hrauchbare Auswertungen vorzunehmen. Außer von Amson sind die Samenblasen der Ratte schon mehrfach als Testobjekt herangezogen worden. Fnßend auf Beobachtungen von Pézard und Gley haben Moore, Hughes und Gallagher, Dodds und Greenwood die cytologische Reaktion der Rattensamenblase zur Prüfung ihrer Hodenextrakte verwandt, ohne jedoch eine genaue Testmethode auszuarbeiten. Gegenwärtig arbeitet Korenschevsky an einem Samenblasen-Prostatatest. Besonders darum hemuht haben sieh Freud und Laqueur. Sie hahon das Gewicht der Rattensamenblase herangezogen. Sie nennen eine Samenblasen einheit jene kleinste Menge, die, auf zwei Injektionen pro Tag verteilt, jungen Rattenmännehen von 25-45 g vom 4. his 7. Tag nach der Kastration injiziert wird, und die das Gewicht der Vesiculardrüsen auf üher 18 mg steigert.

Schickt man durch den Kopf des Meerschwoinchenmännehons einen elektrischen Strom, so treten nach kurzer Zeit Erektion und Ejakulation auf. Die Hanptmenge des Ejakulats ist das Sekret der Samenblase, das schnell erstarrt. Beim kastrierten Männehen kommt es dagegen fast nie zu einer Gerinnung. Hat man aber solche Meersehwoinchen mit Hodenpräparaten behandelt, dann kommt die Gerinnung des Ejakulats wieder zustande. Diese von Batelli stammende Beobachtnng wurde von Moore und Gallagher als Test herangezogen (Ejakulationstest), der in der Folgo noch von Kabak sowie Cuny und Quivy verwandt worden ist, doch tritt die Gerinnung auch öfters an unbehandelten Kastraten ein. Die Unsieherheit in der Wirkung, seine relative Unempfindlichkeit und die Schwierigkeit der Ausführung lassen diesen Test als Standardisierungsmethode nicht geeignet erscheinen.

Exstirpiert man einem Meerschweinehen einen Hoden, so bleiben die Spermien in dem zu diesem gehörenden Nebenhoden noch 60 Tage am Leben, kastriert man dagegen das Tier vollständig, dann erlischt die Beweglichkeit der Spermien schon nach 23 Tagen (Bénoit). Mit Hodenextrakten gelingt es, an solchen Kastraten die Beweglichkeit der Spermien im Nebenhoden über die Zeit von 23 Tagen hinans zu erhalten. Dieser von Moore ausgearbeitete Spermien motilitätstest hat schon deshalb keine Bedentung erlangen können, da die Zeit wieder viel zu lang ist.

Ein neuer Weg zur Testierung des männlichen Hormons wurde von Martins beschrieben. Kastriert man infantile Rattenmännehen, so kann man nach zwei bis drei Wochen im Vorderlappon der Hypophyse der Tiere sogenannte Kastrationszellen nachweisen. Mit Testikelextrakten läßt sich die Bildnug dieser Kastrationszellen soweit unterdrücken, daß im Schnitt nur noch ganz wenigo solcher Zellen erscheinen. Der Test soll mit ¹/₅₀ der Dosen, die gerade noch auf die akzessorischen Drüsen wirken, positiv ausfallen. Der Test ist durch die jedesmalige histologische Bearbeitung der Hypophyse nuständlich, außerdem erfordert er zehn Tage bis zum eindeutigen Ergebnis.

Anch der unter der Kastration veränderte Stoffwechsel und seine Rückführung zur Norm nach Hormonbehandlung ist Gegenstand von Untersuchungen gewesen. Die alten Versuche ven Loewy und Richter sind als zu unspezifisch abzulebnen. Neuerdings hat Peritz eino Methode angegeben, die darauf beruht, daß der normalen ausgewachsonen Ratten zugeführte Zucker schon nach einer balben Stunde, gomessen am respiratorischen Quotienten, verbrennt. Bei kastrierton Ratten ist diese Verbrennung verzögert, Hodenverfütterung soll sie wieder zur Norm zurückführen.

Während bisber fast alle beschriebenen Methoden darauf beruhen, Kastrationsfelgen irgendwelcher Art aufzuheben oder mindestens zu verlangsamen, geht *Lendle* einen ganz anderen Weg, indem er den Effekt des mannlichen Hormens auf den weiblieben Organismus, d. h. seine antifeminine Wirkung als Test heranzieht.

Aus zahlreichen Versuchen mit Transplantationen von Keimdrijsen des einen Geschlechts in Tiere des anderen Geschlechts, sowie aus Parabioseversuchen haben sich antifeminine und antimaskuline Wirkungen erzielen lassen. So kennten Ihrke und d'Amour am nermalen Rattenweibehen durch Zufuhr von Hodenhermon den Oestrus unterdrücken. Dieselben Beobachtungen machte Lendle an Ratte und Maus. Er baute diese Metbode zum Test aus und injizierte weiblichen Ratten von 100-200 g, deren Brunstzyklus einen Abstand von 6-7 Tagen haben soll, die zu prüfenden Extrakte 5 Tage lang vom letzten Brunsttag an. Die Brunsthemmung wird als positiv angesehen, wenn mindestens ein Intervall von 10 Tagen zwischen dem vorangehenden und dem folgenden Vollbrunststadium liegt. Über den Mechanismus kommt Lendle zu dem Schluß, daß es sich hier nicht um einen direkten Antagonismus, sondern um eine Hemmung des Ovulationsprozesses handelt. Er vermutet bereits, daß das männliche Hormon die Brunsthemmung über die Hypopbyse bewirkt.

Ohwohl es wegen der therapoutischen Bedeutung des männlichen Soxualhormons von Interesse wäre, am Säugetier einen hrauchharen Test in Händen zu hahen, orfüllt doch keine der bishor geschilderten Methoden die an sie gestellten Bedingungen. Wir sind deshalh heute fast ausschließlich angewiesen auf Methoden, die am Vogel ausgehildet wurden.

Die wichtigste und sicher meist angewandte Methode zur Standardisierung des männlichen Sexualhormons ist wohl der Hahnenkammtest. Kastriert man jnngo Hähne, so hleihen Kamm, Ohr und Bartlappen klein. Kastriert man ältere Hähne, so gehen die genannton Organe im Wachstum stark zurück und werden blaß. Auf Anregung von Gley hat nun Pézard Hodenimplantationen und Injektion von Extrakten an solchen kastrierten Hähnen vorgenommen und ein vollständiges Sohwinden der Kastrationsfolgen erzielt. Der Kamm wuchs stark in Länge und Höhe. Ohr und Bartlappen nahmen wieder die normale Form und Größe an. Diese Beobachtungen Pézards, die auch Walker und Lipschütz schon gemacht haben, wurden nun von den Chikagoer Forschern McGee, Juhn, Domm, Gallagher und Koch im Jahre 1927 erstmalig zur hiologischen Prüfung ihrer Testispräparate herangezogen und zu einer Standardisierungsmethodo ausgehaut. Sie verwandten vollständig kastrierte hraune Leghornhähne im Alter von 1-3 Jahren und definieren als eine Einheit den täglichen Bedarf an Hormon, der nötig ist, um in fünf Tagen ein mittleres Wachstum von fünf mm Länge und Höhe an wenigstens fünf hraunen Leghornkapaunen zu erzielen. Womack, Domm, Koch und Juhn wiesen dabei auf den Einfluß hin, den das Licht auf das Kammwachstum ausübt. Es hemmt bzw. verzögert die Wirkung. eingehend haben sich die Amsterdamer Forscher um Laqueur, Freud und de Fréméry um die Ausbildung des Hahnenkammtestes bemüht. de Frêméry hat ein einfaches Verfahren angegeben, das Schattenbild der Kämme zu photographieren und die Kammfläche planimetrisch zu bestimmen. Als Einheit

definiert Laqueur: die Menge männlichen Hormons, die in zwei gleichen Teilen suhkutan eingespritzt wird, ist die Tagesdosis. Eine Hahnen ein heit ist die kleinste Tagesdosis, die wonigstens drei kastrierten Hähnen vier Tage hintereinander gegoben, am fünfton Tag (hei mindestens ¾ der Tiere) ein Flächenwachstum von mohr als 15 % bewirkt.

Außer diesen Forschern hahen den Hahnenkammtest henutzt: Funk und Harrow zur Auswertung ihrer Präparate aus Männerharn; Dodds, Greenwood und Gallimore für Extrakte aus Hoden und Urin; Butenandt für die Reindarstellung des männlichen Hormons, ferner Schöller und Gehrke, Zavadovsky, Kabak u. a. Fast jeder der Forscher hat dahei seine eigene Technik ausgohildet und eine eigene Hahneneinheit angegeben, die in folgender Tabelle zusammengestellt sind:

	Literatur	Zahl der Injekt. Tage	Ab- lesung am	Kamm- wachs- tum	Zahl der Tiere
1. Erugon Hoechst	_	5	7. Tag	30%	3
2. Laqueur	Bioch. Z. 1931, Bd. 231, S. 1	4	5. Tag	15%	2 von 3
3. Butenandt	Z. f. angew. Chem. 1931, S. 905	2	3. u. 4. Tag	20 %	3
4. Schöller und Gehrke	Zahnārztl. Mittlg. 1931, S. 376	2	3. Tag	20 %	2 von 3
5. Gallagher und Koch	Journ. of Pharm. Exp. Therap. 40, S. 327, 1930	5	5. Tag	5 mm Långe + Höhe	5
6. Funk, Harrow und Lejwa	Amer. J. of Phys. 92, S. 440, 1930	10	11. Tag	10 mm Länge	6

Der Hahnenkammtest erfüllt sehr viele von den Anforderungen, die eingangs an eine gute Testmethode gestellt wurden. Er ist spezifisch, er erfordert nur wenige Tage Dauer. Hat man wirksame Extrakte, so ist im Bereich des Schwellenwertes die Ahhängigkeit von Dosis und Wirkung sehr günstig. Eingehende Versuche über die Beziehungen zwischen Größe der Dosis,

Dauer der Behandlung, Größe des Kamms und Gewicht der Hähne haben Gallagher und Koch sowie Freud und Laqueur vorgenommen. Sie haben zahlreiche Wirkungskurven aufgestellt, aus denen hervorgeht, daß innerhalb eines gewissen Wirkungsbereiches einfache Funktionen gelten. Bedingung ist jedoch, daß die verwandten Kapaune vollständig kastriert waren und mehrfach daraufhin kontrolliert wurden, daß die Kämme nach dem Aussetzen der Behandlung sich wieder zurückbilden. Die Tiere können nach dem Abklingen der Wirkung wieder benutzt werden. Ein Nachteil ist das teure und große Tiermaterial sowie die großen Snbstanzmengen, die benötigt werden. Auf Grund der guten Erfahrungen benutzen wir zur Auswertung unseres männlichen Sexualhormons Erugon ausschließlich den Hahnenkammtest. Das Präparat ist auf zwei Hahneneinheiten im Kubikzentimeter eingestellt. Wir verstehen unter einer Hahneneinheit die pro Tag injizierte Menge Substanz, die nach fünfmaliger Injektion am siebenten Tag - vom Beginn der Injektion gerechnet - am kastrierten weißen Leghornhahn ein Kammwachstum von 30 % hervorruft.

Zum Schluß noch ein paar Worte über die quantitativen Beziehungen, die bisher zwischen den einzelnen Testmethoden aufgefunden wurden. Lendle gibt an, daß er mit seinem Brunsthemmungstest noch die Hormonmenge erfaßt, die einem Extrakt aus 21 g frischer Hodensubstanz entspricht. Da auf Grund anderer Angaben aus etwa 50 g frischer Hodensubstanz 1 H.-E. wirksames Hormon gewonnen werden kann, so würde eine Hahn en ein heit = 2½ Brunsthemmungseinheiten entsprechen. Siebke kann ein festes Verhältnis der Einheiten der verschiedenen Teste untereinander nicht feststellen. Eingehender haben Loewe und Voß die verschiedenen Testmethoden miteinander verglichen. Sie stellen fest, daß für den positiven Hahnenkammtest die 5—10fache Dosis des männlichen Hormons gegoben werden muß, die gerade eine positive Reaktion im CR-Test gibt. Auf der andern Seite sind erst so große Dosen, die eino

restloso cytologische Regeneration des Vesikulardrüsenepithels bewirken, in der Lage, makreskopisch die Samonblasen zu ver-



größern. Auch Moore und Gallagher haben die Empfindlichkeitsgrenzen des Säugertestes im Vorgleich mit dem Hahnenkammtest untersucht. Sie finden abnehmende Empfindlichkeit in der Reihenfolge:

> Spermatozoenboweglichkeit (10 mal so emplindlich wie der Cytologischer Prostatatest, [H.K.-Test), Samenblasen, Cowpersche Drusen, Vas deferens., Elektrischer Eiskulationstest.

Dabei sind ½20 der auf S. 218 angegebenen Ratteneinheit noch an den cytologischen Veränderungen der Prostata wirksam, ½ noch an der Samenblase, während einer Ratteneinheit etwa sechs Hahneneinheiten entsprechen. Schließlich fanden Freud und Münch bei Prüfung roher Auszüge ven männlichem Hermen aus Harn ein Verhältnis ihrer Hahneneinheit zu ihrer Ratteneinheit wie 4:1. Die Tatsache, daß wir mit einer Hahneneinheit eine merphelegisch so starke Veränderung wie das 30 %ige Kammwachstum erzielen und der Vergleich mit der Empfindlichkeit der andern Teste zeigen dech, daß wir in der Hahneneinheit eine sehr große Einheit ver uns haben. Niemals wächst der Kamm eines nichtkastrierten Hahns in diesem Alter und

gleicher Zeit schon normalerweise so stark wie nach Behandlung, d.h. wir führen dem Tier eine weit größere Hormonmenge zn als seine Keimdrüsen im gleichen Zeitrann produzieren.

Zusammenfassend geht ans der Besprechung der verschiedenen Testmethoden wohl eindentig hervor, daß allen Methoden solche Mängel anhaften, sei es nun der Spezifität, der Empfindlichkeit und der Zeitdauer, daß sie für praktische Zwecke nicht geeignet sind. Nur der Hahnenkammtest erfüllt die Anforderungen in solchem Maße, daß er für die lanfende Standardisierung den Test der Wahl darstellt.

Biologische Grundlagen zur experimentellen Therapie der Wurmkrankheiten

DR. OSKAR WAONER

Aus dem Parasitologischen Institut der I. G. Farbenindustrie AO., Werk Boechst

Die hiologischen Untersnehungen der letzten beiden Jahrzehnte haben uns eine Fülle von neuen Gesiehtspunkten gegehen, welche die durch Parasiten hervorgerufenen Erkrankungen in einem anderen Licht erseheinen lassen als dies der früheren Auffassung entsprach. Dadurch, daß wir die Weebselbeziehungen, die der eingedrungene Parasit mit seinem Wirt eingeht, immer klarer als früher kennengelernt haben, sind die von ihm bervorgerufenen Krankheiten in Analogie zu den von den niederen einzelligen Lebewesen hervorgerufenen Infektionskrankheiten getreten. Die Gesiebtspunkte, die bei der experimentellen Therapie dieser Erkrankungen sieh als Forsebungsprinzipien bewährt haben, baben auch für dieses bisber weniger beachtete Spezialgebiet an Geltung gewonnen. Laboratoriumsmethoden, die in der experimentellen Therapie der von Protozoen oder Bakterien bervorgerufenen Krankbeiten ausgebildet wurden, konnten mutatis mutandis anch für die Ausarbeitung von Bekämpfungsmethoden der Wurmkrankbeiten sinngemäß herangezogen werden. Andererseits aber hat die Einsicht in den komplizierten Entwicklungsmechanismus, den viele der Parasiten durchlaufen müssen, ehe sie schließlich wieder zur Geschlechtsreife heranwachsen, die Möglichkeit gegehen, den Lebenszyklus des Tieres an den verschiedensten Stellen zu durchbrechen und damit die Verbreitung der Erkrankung wirksam zu hekämpfen. Auch hier haben Erfahrungen auf anderen schon früher intensiv bearbeiteten Gebieten mitbefruehtend gewirkt, beispielsweise die Bekämpfung der Malaria, bei der es ja auch darauf ankommt, den Zyklus, den der Parasit in verschiedenen Organismen zwangsläufig durchlaufen muß, an der einen oder anderen Stelle zu unterbrechen.

Im einzelnen werden die Wege, die die Forschung im Laboratorium einzuschlagen hat, je nach der Art der verschiedenen Wurmkrankheiten völlig andere und nach der Art des Entwicklungszyklns ganz verschiedene sein müssen. Im folgenden soll dies an drei typischen Beispielen erläutert werden, wobei die einzelnen Möglichkeiten für eine praktische Bekämpfung der Seuche im besonderen erklärt werden können.

Wir beginnen mit einer Trematoden-Erkrankung, die für die Tierzucht gerade in unseren Breiten in den letzten Jahren eine ganz besondere Bedeutung gewonnen hat, nämlich der Leberegelseuche. Diese wird hervorgerufen durch einen Saugwurm (Fasciola hepatica), der hauptsächlich in den Gallengängen bei unseren Weidetieren, vor allen Dingen bei Schafen und Rindern sich ansiedelt. Allein durch seine mechanische Anwesenheit schon führt er zu schweren degenerativen Veränderungen der Gallengangwände und anschließend auch des umgebenden Lebergewebes, so daß die befallenen Tiere unter Erscheinungen eingehen, die im wesentlichen der Lebereirrhose and der Leberatrophie entsprechen. Aber auch dort, wo die Veränderungen nicht so hochgradig sind, daß die Tiere denselben erliegen, führt der Befall dennoch zu einer erheblichen Wertminderung, da bei der Schlachtung die von den Egeln befallenen Organe bzw. Organteile als zum menschlichen Genuß untauglich vernichtet werden müssen. Die geschlechtsreifen Egel in der Leber produzieren reichliche Mongen von Eiern, die mit der Galle in den Darm gelangen und von dort aus wieder auf der Weide verstrent werden. In den ausgeschiedenen Eiern entwickeln sich nun besonders in kleinen Wasseransammlungen und auf feuchtem Boden Flimmerlarven (Miracidien), die aber nun ihrerseits nicht wieder direkt das empfängliche Weidetier befallen können, sondern eine Zwischenentwicklung, und zwar in einer Zwerg-Schlammschnecke durchmachen müssen. Ohne

diesen Zwischenwirt, die Schnecke, ist die aus dem Ei ausgeschlijofte Flimmerlarve für das empfängliche Tier nicht infektiës. Es ist also hier ganz ähnlich wie in dem eben erwähnten Beispiel der Malaria, we auch ein zwangsläufiger Wirtswechsel zwischen Mensch und Mücke für die Weiterverbreitung der Erkrankung notwendig wird. Ähnlich wie dort in der Mücke macht hier der Parasit in der Schnecke einen Entwicklungsgang durch, der zu einer sehr starken Vermehrung führt, hier allerdings auf Grund einer ungeschlechtlichen Vermehrung des Lebercgel-Parasiten. Aus der einen in den Schneckenleib eingedrungenen Flimmerlarve entwickelt sich eine große Anzahl Schwanzlarven (Cerearien), die aus dem Körper der Schnecke wieder aussehwärmen, sieh an den umgehenden Gräsern einkapsein, bis sie wieder mit den Grashalmen von Weidetieren gefressen werden. Dann erst sind sie befähigt, in den Wirtserganismus einzudringen und in dessen Gallengängen zu der anfangs geschilderten Geschlechtsform heranzuwachsen, so daß hiermit der Zyklus gesehlessen ist.

Nachdem dieser Entwicklungsgang in seinen Einzelheiten erkannt war (R. Leuckart, A. P. Thomas), bot sich auch die Möglichkeit, an den verschiedensten Punkten diesen Kreislauf zu durchbrechen. Die Verniehtung der Leberogelschnecke (Galba truncatula) in Analegie zur Mückenbekämpfung bei dor Malaria - soi es nun mit chemischen Mitteln eder durch Grahenreinigung, Melioratien, Drainage, Ansiedlung von verschiedenen natürlichen Feinden der Schnecken (Enten) war der erste der Bekämpfungswege. Dieser Weg bet umse mehr Aussicht auf Erfolg, als orkannt wurde, daß der Leberegelparasit eine einzige Schneckenart hei uns in Europa hoverzugt. Bisher ist es noch nicht golungen, andere einheimische Schnoekonarten mit dor Flimmerlarvo des Leheregels so zu infizioren, daß infoktienstüchtige Schwanzlarven in dersolhen Weiso obenso zahlreich gehildet werden. Nur dort alse ist mit der Verhreitung der Seuche zu rechnen, wo diese Schneckenart

vorkommt. Fehlt sie, so ist auch der Import von leheregelinfizierten Tieren nicht imstande, einen lokalen Senchenansbruch hervorzurufen. Allerdings sind an verschiedenen Stellen im Auslande (Amerika, Südafrika, Australien, Philippinen), wo die Zwergschlammschnecke (Galba truncatula) nicht vorzukommen sebeint, andere nabe verwandte Schneckenarten in den Entwicklungskreis des gemeinen Leheregels getreten. Für Europa kommt dies jedech nach den bisberigen Nachforschungen nicht mit Sicherheit in Betraeht.

Neuerdings ist man darangegangen, durch systomatische Untersuchungen das Verbreitungsgebiet der Leberegelschnecke seuehen-geographisch festzulegen, um in diesen Gegonden die Abwehrmaßnahmen zu kenzentrieren. Für die experimentelle Prüfung aber ergab sich die Aufgabe, geeignete Chemikalien ausfindig zu machen, die eine rasche Vernichtung der Schnecken herbeiführen, ebne daß damit aneh Schädigungen für die pflanzenfressenden Tiere entsteben. Diese Versuche haben zur Anwendung von Kupfersulfat in hohen Verdünnungen geführt.

Für die zweite Bekänpfungsmaßnahme, die sieh gegen die an den Gräsern anhaftenden invasionsfähigen Dauerfermen (Cysten) richtet, ist es naturgemäß schwierig, Präparate zu finden, welche die ziemlich dicke Cystenhülle durchdringen, obne gleichzeitig den Pflanzenwuchs oder den Futterwert des damit behandelten Heues wesentlich herabzumindern.

Dagegen erscheint es beute noch am aussichtsreichsten, die Invasionsquelle im kranken Tier selhst zu verstopfen, und zwar dadurch, daß man versucht, die eiorproduzierende Geschlechtsform in den Gallengängen abzutöten oder sie doch znm Verlassen der Gallengänge zu zwingen und dadurch die woitere Eiproduktion unmöglich zu machen. Die Erprobung von Medikamenten, die sieh hierfür hesonders eignen, wird weitgehend dadurch unterstützt, daß es gelang, einzelne unserer pfianzenfressenden Versuchstiere (Meerschweinehen und Kaninehen)

künstlich zu infizieren, so daß die Wirkung von chemischen Substanzen nach den Prinzipien des ehemotherapeutischen Versuchs im Reihenversuch ausgewertet werden kann.

Die Eigenart dieses Zyklus eines Tremateden, die es uns ermöglieht, gleichzeitig an verschiedenen verletzbaren Stellen einzugreifen, gibt uns auch die Mögliebkeit, durch Kembinatien der verschiedenen Bekämpfungsmetheden eine Summatien der Erfelge bei der Bekämpfung der Seuche zu erzielen, in ähnlicher Weise wie man bei der Malaria die Heilung der Erkrankten und gleiehzeitig die Vernichtung der Überträger versucht.

Noch kemplizierter ist nach dem heutigen Staud der Erkenntnis der Entwicklungsahlauf bei einem Vertreter einer ganz anderen Gruppe von Würmern (Cesteden), dem breiten Bandwurm des Mensehen (Diphyllobothrium latum Syn. Dihothriecephalus latus). Hier ist nicht nur ein Zwischenwirt, sendern es sind zwei versehiedene Zwischenwirte netwendig, damit das ven dem geschlechtsreifen Parasit abgelogte Ei wieder die invasionsfähige Ferm für das empfängliche Säugetier erreichen kann.

Der breite Bandwurm des Mensehen seheidet in den Darm des Infizierten fertgesetzt Eier aus, die mit Kot und Jauche in Gewässer gelangen können. Ganz analeg wie beim Leberegel entwickelt sich in diesen Eiern eine Flimmerlarve (Oncesphaere), die in das Wasser ausschwärmt und dert in bestimmten kleinen Wasserflöhen (Zykleps- und Kopepeden-Arten) ihren ersten Entwicklungsgang durchläuft. Fische (Hechte, Barsche, Quappen), die diese kleineu Tiere mit der Nahrung aufnehmen, infizieren sich auf diese Weise und werden zum zweiten Zwischenwirt oder Transpertwirt (Fülleborn). In den Organen und im Muskelfleisch der Fische entwickeln sich nisdann kleine Würmchen, die ihrerseits noch nicht weiter zum geschlechtsreifen Bandwurn heranwachsen können, his sie in den Darm eines empfänglichen Tieres gelangen. Mensehen, die selche infizierten

Fische in rohem eder in schlecht gekochtem Zustande (Quappenleber, Fischsalat, Fischmayonnaise, Hechtkaviar u. dgl.) essen, oder Tiere, welche die Abfälle solcher infizierten Fische fressen, infizieren sich dann, und in ihrem Darm entwickelt sich darauf das kleine Würmchen zu einem geschlechtsreifen, unter Umständen meterlangen Bandwurm.

Dieser Entwicklungszyklns eines Cestoden zeigt boreits, daß es sich hier um eine exquisito Erkrankung handelt, die an bestimmte Örtlichkeiten gebunden ist und in erster Linie eine Erkrankung der Fischereibevölkerung darstollt, z. B. am Genfer See, Bodensee und auf der Kurischen Nehrung sowie im Gebiet des Memeldeltas.

Die schweron Schädigungen, die der Stoffwechsel und die Blutbildung des Infizierten infolge des Wurmbefalls erleiden, lassen eine wirksame Bekämpfung gerade dieses Bandwurms bosonders dringend notwendig orschoinen. Nachdem es gelungon ist, den Entwicklungszyklus auch in Laboratorien willkürlich in seinen verschiedenen Phasen zu reproduzieren, ist man auch in der Lage, Versuchstiere zu jeder Zeit mit infektionstüchtigem Fischmaterial zu infizieren und sich dadurch ein Versuchsmodell für chemo-therapeutische Reihenversuche zu schaffen. Naturgomäß muß sich hier die Bekämpfung auf die Behandlung der Erkrankten beschränken, um auf diese Weise eine der Infektionsquellen zu verstepfen und zu verhüten, daß der Entwicklungszyklus immer von neuem in Gang gosetzt wird. Derartige Maßnahmen müssen aber versagen, wenn nicht auch gleichzeitig die Versouchung der Gowässor durch wurmkranke Hanstiere verhütet wird, indem man die infizierten Katzen und Hunde ausmerzt bzw. mit spezifisch wirksamen Arzneimitteln behandelt.

Als Beispiel einer Infoktion mit Fadenwürmern (Nematoden) sei die Ascariden- (Spulwurm-)Infektion des Monschen angeführt. Auch hier ist der Infektionszyklus kein so einfacher, wie man sich dies früher vorstollte. Zwar fohlt hier ein Zwischenwirt, abor der Organismus des Wurmtrügers ist hior solbst Wirt und Zwischenwirt zugleich (Fülleborn). Die im Darm des Infizierton lebenden goschlechtsreifen Weibehen produzioren massenhaft Eier, die mit dem Kot in die Außenwelt gelangen und dort einen Reifungsprozeß durchmachen. Gelangen sie dann durch Verunreinigung von Nahrungsmitteln oder durch Sand von Spielplätzen wieder in den Mund von infektionsfähigen Personen, insbesondere von Kindern, so schlüpfen die Larven im Darmkanal aus, gelangen durch das Venensystem zuerst in die Leber, dann in das rechte Herz und von da in die Lunge: dort bohren sie sich aktiv aus den Kapillaren in die Alveolen aus, werden vom Flimmerepithel der Bronchien und Trachea nach aufwärts in den Kehlkonf befördert und verschluckt und kommen so durch den Oesophagus wieder in den Magen. Nunmehr besitzen sie die Fähigkeit, sich im Dünndarm anzusiedeln, zu geschlechtsreifen Würmern anszuwachsen und nach orfolgter Befruchtung durch neue Eierproduktion den Entwicklungs-Kreislauf wieder in Gang zu setzen.

Da die Bemühungen, die in die Außenwelt gelangten sehr widerstandsfähigen Eier restlos zu vernichten, bisher zu keinem leicht durchführbaren, vollbofriedigeuden Ergebnis geführt haben, erschien es besonders wichtig, die Bekämpfung der Intektion selbst im Wirtsorganismus vorzunehmen. Die Kenntnis der Biologie ergibt Möglichkeiten, die Lösung dieses Problemes auf experimontellem Wege anzustreben. Man kann den Ascaris des Menschen durch Verfütterung reifer Eier oder perkutan mit Hilfe von Larven auf alle möglichen Versuchstiere übertragen und seinen Werdegang bis zur Ansiedlung in der Lunge genan verfolgen.

Die experimentelle Infektion mit Ascariden war aber auch in anderer Hinsicht von Interesse, denn sie versetzte uns in die Lage, auch die Abwehrmaßnahmen zu studieren, die der Körper auf die Infektion — denn um eine solche handelt es sich ja hier — mit den wandernden Larven der Ascariden in

Gang setzt. Systematische Versuche in dieser Richtung hahen uns gezeigt, daß der mit Wurmlarveu infizierte Körper in derselhen Weise wie gegen Krankheitserreger hakterieller Natur auch hier mit der Mohilisierung seines Ahwehrorganismus reagiert. Wenn man nämlich ein Versuchstier mehrfach mit denselhen Wurmlarven infiziert und nach Üherstehen dieser Vorhehandlung eine neue Infektion setzt, so kann man heohachten, daß diese letzte Infektion im Vergleioh zu der Vorhehandlung sehr viel schwächer verläuft, ja unter Umständen üherhaupt nicht mehr angeht. Denselhen Effekt kann man auch durch Vorbehandlung mit ahgetöteter Körpersuhstanz der geschlechtsreifen Würmer erzielen, woraus sich ergiht, daß dieser Immunisierungsvorgang weitgehende Parallele zu den analogen Immunisierungsmethoden mit ahgetöteten hakteriellen Krankheitserregern hesitzt.

Welche Bedeutung einmal die eheufalls auf Immunitätsreaktionen aufgehauten Kutanreaktionen gewinnen können,
läßt sich heute noch nicht ühersehen. Ansätze dafür sind auf
den verschiedensten Gehieten vorhanden, insbesondere schon
hei der oben erwähnten Trematoden-Infektion. Weitere Erfolge hängen offenbar davon ah, daß es gelingt, die Antigene
in einer reineren und damit auch spezifischeren Form darzustellen, als uns das hente möglich ist.

Hier stellt also die serologische Forschung den chemischen Lahoratorien weitere Aufgahen, deren Lösung Erfolge auf dem Gehiete der Diagnostik der Wurminvasionen erhoffen lassen, ähnlich denen, wie sie die Zusammenarheit zwischen Biologie und Chemie auf dem Gehiete der Bekämpfung und Therapie der Wurmkrankheiten schon verzeichnen kann.

